New nucleic acid encoding moth allergens, related polypeptides and antibodies, useful in the diagnosis and treatment of arthropod allergies

Publication number: DE10041541 (A1)

Publication date: 2002-03-14

Inventor(s): DUCHENE MICHAEL [AT]; BINDER MARINA [AT]; MAHLER

VERA [DE]; HAYEK BRIGITTE [AT]; PROZELL SABINE [DE];

Also published as:

EP1191100 (A2) EP1191100 (A3)

AT461280 (T)

EP1191100 (B1)

SCHOELLER MATTHIAS [DE] +

Applicant(s): DUCHENE MICHAEL [AT] +

Classification:

- international: A61P37/08; C07K14/435; C12N15/12; C12N15/13; A61K39/00;

A61P37/00; **C07K14/435**; **C12N15/12**; **C12N15/13**; A61K39/00; (IPC1-7): A61K38/17; C07H21/00; C07K14/435; C07K16/00;

C12N15/13; C12N15/63

- European: C07K14/435A; C07K14/435A4

Application number: DE20001041541 20000824

Priority number(s): DE20001041541 20000824

Abstract of **DE 10041541 (A1)**

A nucleic acid (I) encoding an allergenic polypeptide (II), is new. A nucleic acid (I) encoding an allergenic polypeptide (II) comprises: (a) a sequence (1; 1294 bp), (3; 1092 bp), (5; 2230 bp) or (7; 1076 bp), fully defined in the specification, or their fragments that encode an allergenic determinant; (b) an equivalent of (a) within the degeneracy of the genetic code; (c) a sequence with over 80% identity with (a) or (b) above; or (d) a sequence that hybridizes to (a)-(c) above under stringent conditions. Independent claims are also included for the following: (1) nucleic acid (Ia) that encodes a protein (2; 355 amino acids (aa)), (4; 285 aa), (6; 705 aa) or (8; 254 aa), fully defined in the specification; (2) recombinant nucleic acid (Ib) that (i) encodes a polypeptide having the antigenicity of (2), (4), (6) or (8), and derived from arthropods or (ii) hybridizes to (i) under stringent conditions; (3) vector containing (I)-(Ib), linked to expression control elements; (4) cell transformed with (I)-(Ib) or the vector of (c); (5) (II) or polypeptides (IIa) immunologically cross-reactive with them; (6) antibodies (Ab) against (II) or (IIa); (7) pharmaceutical composition containing any of (I)-(Ib), the vector of (c) or cell of (d), (II), (IIa) or Ab; (8) method for diagnosing allergy to arthropods; and (9) an allergen that is an arginine kinase.

Data supplied from the **espacenet** database — Worldwide



BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES
PATENT- UND
MARKENAMT

① Offenlegungsschrift① DE 10041541A1

(21) Aktenzeichen: 100 41 541.5
 (22) Anmeldetag: 24. 8. 2000
 (43) Offenlegungstag: 14. 3. 2002

(51) Int. Cl.⁷: **C** 07 **K** 16/00

C 07 K 14/435 A 61 K 38/17 C 07 H 21/00 C 12 N 15/63 C 12 N 15/13

71 Anmelder:

Duchene, Michael, Dr., Wien, AT

(74) Vertreter:

Weickmann & Weickmann, 81679 München

(72) Erfinder:

Duchêne, Michael, Dr., Wien, AT; Binder, Marina, Wien, AT; Mahler, Vera, 91054 Erlangen, DE; Hayek, Brigitte, Wien, AT; Prozell, Sabine, 10407 Berlin, DE; Schöller, Matthias, 10247 Berlin, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- (54) Rekombinante Allergene aus der Motte Plodia interpunctella
- Die Erfindung betrifft rekombinante Allergene p40 (Argininkinase), p33 (Tropomyosin), p84 (Arylphorin) und p27 (eine Oxidoreduktase) aus der Dörrobstmotte Plodia interpunctella, deren Fragmente und abgeleitete rekombinante DNA-Moleküle, Vektoren und Wirtszellen, die diese rekombinanten DNA-Moleküle enthalten, sowie diagnostische und therapeutische Anwendungen der beschriebenen Allergene und Fragmente.



Beschreibung

[0001] Die vorgestellte Erfindung befaßt sich insbesondere mit dem Problem der allergischen Reaktion auf Invertebratenproteine am Beispiel der Allergie gegen Proteine aus der Dörrobstmotte Plodia interpunctella. Sie beschreibt rekombinante Moleküle, die von vier Allergenen dieser Spezies abgeleitet sind und ihre Anwendung für Diagnose und Therapie von Allergien und die Detektion von Allergenen in der Umwelt des Menschen.

Hintergrund der Erfindung

[0002] Bis zu 20% der Bevölkerung der Industriestaaten leiden unter Typ I allergischen Symptomen (Rhinitis, Konjunktivitis, bronchialem Asthma) (Myamoto et al., 1992). Bei der Typ I Allergie bindet das Allergen an IgE-Antikörper auf der Oberfläche von Mastzellen. Das IgE ist an die hochaffinen Fc∈RI-Rezeptoren gebunden, die durch die zusätzliche Bindung der Allergene quervernetzt werden und damit der Mastzelle signalisieren, biologische Mediatoren wie zum Beispiel Histamin freizusetzen (Segal et al., 1977). In den vergangenen Jahren ist gezeigt worden, daß Allergene meist wasserlösliche Proteine sind, die in vielen Fällen in rekombinanter Form erzeugt werden können (Kraft et al., 1999). Noch vor wenigen Jahren wurde ausschließlich speziesspezifische Allegiediagnostik betrieben, bei der Gesamtextrakte natürlicher Allergenquellen, z. B. von Pollen oder Tierhaarextrakte als Antigen eingesetzt wurden. Diese Extrakte sind biochemisch nicht genau definiert, manchmal fehlen wichtige allergene Komponenten. Deshalb wird in den vergangenen Jahren in zunehmender Weise eine komponentenspezifische Diagnose (CRD, "component resolved diagnosis") mit Hilfe von gut definierten, rekombinanten Allergenen eingeführt (Valenta et al., 1999).

[0003] Während die Allergene außerhalb des Hauses meist mit Pflanzenpollen assoziiert sind, kommen im Haus mehr Allergene aus Tieren vor, sowohl von Schädlingen als auch von Haustieren. Bei den Schädlingen steht als Allergenquelle die Hausstaubmilbe, ein Spinnentier (Thomas und Smith, 1999) an erster Stelle. Besonders in den USA ist die Küchenschabe, ein flügelloses Insekt, auch als Allergenquelle wichtig (Rosenstreich et al., 1997; von Wijnen et al., 1997). Von beiden sind eine Reihe rekombinanter Allergene bekannt (Arruda et al., 1995; Thomas und Smith, 19991. Eine zusätzliche Allergenquelle im Haus sind Schimmelpilze, von denen in den letzten Jahren ebenfalls mehrere allergene Komponenten charakterisiert und für die Diagnostik eingesetzt wurden (Unger et al., 1999).

[0004] Diese Erfindung befaßt sich mit einer bisher kaum untersuchten Allergenquelle im häuslichen Bereich, den Motten. Bei den Motten handelt es sich um Insekten, um echte Schmetterlinge (Lepidoptera). Die Hauptvertreter sind Plodia interpunctella, die Dörrobstmotte, im englischen Sprachgebrauch "Indian meal moth" und Tineola bisseliella, die Kleidermotte, "webbing clothes moth". Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf P. interpunctella, allerdings sind die verschiedenen Mottenarten nah verwandt und deshalb ist zu erwarten, daß die Allergene der verschiedenen Mottenarten immunologisch kreuzreaktiv sind. Die Dörrobstmotte ist ein Nahrungsmittelparasit, sie wird hauptsächlich in der Küche gefunden und befällt trockene Nahrungsmittel wie Nüsse, Dörrobst, Schokolade, Hafer, Maismehl, Müesli. Es wird vermutet, daß die Dörrobstmotte aus Südamerika stammt. Sie ist der häufiste Nahrungsmittelschädling in den amerikanischen Haushalten und wurde deshalb im Mai 1999 vom Department of Environmental Health & Safety der Harvard Universität zum "Schädling des Monats" gewählt (http://www.uos.harvard.edu/ehs/hot_topics/pom_meal_moth.html). Auch in den deutschen Haushalten ist die Dörrobstmotte häufig (zum Beispiel: Vorratsschädling Nr. 1: die Dörrobstmotte. Sendung im Westdeutschen Rundfunk am 9. Mai 1997, von Michael Wiegert-Wegener). Abgestorbene Motten trocknen aus und landen typischerweise über den Hausstaub im Staubsauger. Dieser stößt große Mengen von winzigen Staubpartikeln aus, die auch Proteine der eingesaugten Insekten und damit potentielle Allergene enthalten.

[0005] Bisher ist noch von keinem Allergen aus irgendeiner Mottenspezies die Struktur aufgeklärt worden. Außerdem gibt es noch keine Publikation in der gesamten medizinischen Literatur (Medline), die sich mit der Dörrobstmotte im Zusammenhang mit Allergie beschäftigt. Dennoch gibt es eine kleine Zahl von Publikationen, die sich mit Allergien gegen andere Motten beschäftigen. Die Studie von Baldo und Panzani (1988) charakterisiert Extrakte verschiedener Insektenspezies, darunter auch der Kleidermotte (Tineola bisselliella) mit IgE Immunoblots, enthält jedoch keine Primärstrukturen. Mehrere Publikationen berichten über allergische Reaktionen gegen Motten oder Seidenraupen bei beruflicher Exposition, zum Beispiel mit Seidenraupen (Komase et al. 1997, Suzuki et al., 1995, Wang et al., 1994), verschiedenen Schmetterlingen (Davis and Jenkins 1995), oder Mehlmotten (Storms et al., 1981).

[0006] Die vorliegende Erfindung stellt vier rekombinante Allergene aus der wichtigsten Nahrungsmittelmotte für verschiedene medizinisch-diagnostische, umweltanalytische und therapeutische Zwecke zur Verfügung.

[0007] Homologe der vier beschriebenen Allergene sind in verschiedenen Spezies in der Vergangenheit bereits untersucht worden, es handelt sich um Argininkinasen, Tropomyosine, Arylphorine und eine Familie von Oxidoreduktasen. Tropomyosine sind als Allergene gut beschrieben (Reese et al., 1999) und auch zum Arylphorin als Allergen bei Schaben (Periplaneta americana) gibt es eine Publikation (Wu et al., 1996). In der Literatur sind auch schon einige Redox-Enzyme als Allergen beschrieben, hauptsächlich bei Pilzen und Pflanzen. Das Protein, das zu der gefundenen Oxidoreduktase aus der Motte am nächsten verwandt ist, ist die bakterielle Glukose-1-Dehydrogenase (Nagao et al., 1992), welche selbst nicht als Allergen bekannt ist. Die Argininkinase ist hingegen noch nicht als Allergen identifiziert worden, auch wenn in einer Publikation über ein Allergen Par f 1 aus der Garnele Parapenaeus fissurus Peptidsequenzen veröffentlicht wurden, die Sequenzähnlichkeiten zu Argininkinasen anderer Spezies aufweisen (Lin et al., 1993). Diese Ähnlichkeiten wurden jedoch in der Veröffentlichung nicht beschrieben. Die Argininkinase ist ein Enzym, das in Muskeln von Invertebraten Argininphosphat als Energie-Reservestoff bildet (Wyss et al., 1995). Auch bei Insekten wurde die Argininkinase in ihrer Primärstruktur aufgeklärt (Kucharski und Maleszka, 1998), allerdings nie als Allergen beschrieben.

[0008] Die vorliegende Erfindung basiert auf der Erkenntnis, daß die Dörrobstmotte, die in unseren Wohnungen sehr häufig als Nahrungsmittelschädling auftritt, auch eine Allergenquelle darstellen kann. Etwa die Hälfte der untersuchten Patientenseren wiesen IgE gegen Mottenallergene auf. Die Erfindung stellt molekular genau definierte Reagenzien zur Verfügung, die von den beschriebenen Allergen p40 (Argininkinase), p33 (Tropomyosin), p84 (Arylphorin) und p27 (Oxidoreduktase) abgeleitet sind und einerseits eine exakt definierte und einfache in vitro und in vivo Diagnose und The-

rapie der Allergie gegen Motten ermöglichen, andererseits den Nachweis von Mottenproteinen in Proben aus Haushalt, Schule oder Betrieb. Die Bezeichnungen der Allergene erfolgen in Anlehnung an ihre Molekulargewichte in kDa.

[0009] Das Allergen p40 ist überdies ein neues Panallergen von wirbellosen Tieren, das auch in der Hausstaubmilbe, in der Schabe und in Meeresfrüchten gefunden wird und in diesen Spezies immunologisch verwandt mit p40 aus der Motte ist. So ist es denkbar, daß man sich durch den Kontakt mit Motten oder Milben sensibilisiert und in der Folge eine Nahrungsmittelallergie gegen Meeresfrüchte entwickelt. Für die Untersuchung einer solchen Kreuzsensibilisierung können das rekombinante p40 oder nahe verwandte Moleküle eingesetzt werden.

Beschreibung der Erfindung

[0010] Die Erfindung betrifft eine Nukleinsäure, kodierend für ein allergenes Polypeptid, umfassend

aller-

5

10

20

25

- (a) eine der in SEQ ID No. 1, 3, 5 oder 7 dargestellten Sequenzen oder ein Fragment davon, welches für eine allergene Determinante davon kodiert.
- (b) eine von einer Sequenz gemäß (a) auf Grund einer Degeneration des genetischen Codes abweichende Sequenz,
- (c) eine Sequenz mit einer Identität > 80% zu einer der Sequenzen unter (a) und/oder (b) oder
- (d) eine Sequenz, die mit einer der Sequenzen gemäß (a), (b) und/oder (c) unter stringenten Bedingungen hybridisiert,
- sowie eine Nukleinsäure, umfassend einen Bereich, der für ein Polypeptid mit einer in SEQ ID No. 2, 4, 6 oder 8 dargestellten Sequenz kodiert.

[0011] Ein erster Aspekt der Erfindung sind rekombinante DNA-Moleküle, die Nukleotidsequenzen (I) aufweisen, die Polypeptide kodieren, die die Antigenität der Allergene p40, p33, p84 oder p27 besitzen und aus Arthropoden isoliert sind, oder Nukleotidsequenzen (II), die mit solchen Nukleotidsequenzen (I) unter hochstringenten Bedingungen hybridisieren. Die rekombinanten DNA-Moleküle umfassen auch degenerierte Varianten dieser Nukleotidsequenzen.

[0012] Die rekombinanten DNA-Moleküle können auch Nukleotidsequenzen enthalten, die für Polypeptide kodieren, die antigene Kreuzreaktivität und einen hohen Grad von Identität (vorzugsweise > 50%, insbesondere > 60 % oder > 75%) mit den Allergenen p40 p33, p84 und p27 aus Arthropoden besitzen, die in der **Abb.** 3–6 angegeben sind. Die Bezeichnungen p40, p33, p84 und p27 beziehen sich auf die Molekulargewichte der Polypeptide in kDa.

[0013] Der Ausdruck "Hybridisierung unter hochstringenten Bedingungen" gemäß der vorliegenden Erfindung wird wie bei Sambrook et al. (Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989) 1.101–1.104) verwendet. Bevorzugt liegt eine hochstringente Hybridisierung gemäß der vorliegenden Erfindung vor, wenn nach Waschen für 1 Stunde mit 1 × SSC und 0,1% SDS bei 50°C, bevorzugt bei 55°C, mehr bevorzugt bei 62°C und am meisten bevorzugt bei 68°C, und mehr bevorzugt bei 68°C noch ein positives Hybridisierungssignal beobachtet werden kann.

[0014] Der Ausdruck "Identität", wie hierin verwendet, kann durch die Gleichung $I(\%) = [1 - V/X] \times 100$ definiert werden, worin I die Identität in % ausgedrückt bedeutet, X die Gesamtzahl der Nukleobasen einer Nukleotidsequenz für p40, p33, p27 oder p84 ist und V die Anzahl an davon abweichenden Nukleobasen der zu vergleichenden Sequenzen ist. [0015] Ein zweiter Aspekt der Erfindung sind rekombinante Expressionsvektoren oder rekombinante Klonierungssysteme, die eine Expressionskontrollsequenz aufweisen, die operativ mit einem der oben beschriebenen Moleküle verknüpft ist.

[0016] Ein dritter Aspekt der Erfindung ist eine Wirtszelle, die mit einem rekombinanten Molekül oder einem Vektor nach dem ersten oder zweiten Aspekt der Erfindung transformiert ist.

[0017] Ein vierter Aspekt der Erfindung ist ein rekombinantes oder synthetisches Protein oder Polypeptid, das antigene Epitope der p40, p33, p84 oder p27 Moleküle besitzt, die in den Aminosäuresequenzen von Abb. 3–6 enthalten sind. Das Protein oder Polypeptid kann dabei mit einem weiteren heterologen Polypeptid wie einer zellulosebindenden Domäne, β-Galaktosidase oder Glutathion-S-Transferase oder irgendeinem anderen Polypeptid fusioniert sein, das in prokaryontischen oder eukaryontischen Zellen exprimiert werden kann. Das Protein oder Polypeptid, das mit p40, p33, p84 oder p27 kreuzreaktiv ist, kann dabei mit analytisch nachweisbaren Gruppen oder mit wasserlöslichen oder wasserunlöslichen Phasen konjugiert sein, die für die Durchführung des Nachweises von Antikörpern wie zum Beispiel IgA, IgD, IgE, IgG oder IgM geeignet sind. In den Aspekten der Erfindung, die sich mit in vitro Diagnostik befassen (siehe unten), können die Peptide der Erfindung a) an eine wasserunlösliche Phase durch physikalische Adsorption oder eine kovalente Bindung gekoppelt sein oder b) kovalent an eine analytisch nachweisbare Gruppe (Markierung) gekoppelt sein.

[0018] Die erfindungsgemäßen Polypeptide oder Fragmente davon, welche antigene Determinanten enthalten, können als Immunogene zur Herstellung von Antikörpern eingesetzt werden. Zur Herstellung von für die allergenen Determinanten spezifischen Antikörpern können Standardprotokolle herangezogen werden. Die Antikörper können dann z. B. zum Nachweis von Allergenen und/oder zur Therapie verwendet werden.

[0019] Die Erfindung umfaßt weiterhin eine pharmazeutische Zusammensetzung, umfassend eine Nukleinsäure, einen Vektor, eine Zelle, ein Polypeptid oder einen Antikörper, wie hierin definiert, als Wirkstoff. Die pharmazeutische Zusammensetzung kann pharmazeutisch annehmbare Hilfsstoffe sowie ggf. weitere Wirkstoffe enthalten. Die pharmazeutische Zusammensetzung kann für diagnostische oder/und therapeutische Zwecke verwendet werden, insbesondere für Therapie oder/und Diagnose von allergischen Erkrankungen.

[0020] Der fünfte Aspekt der Erfindung ist eine in vitro Methode der Diagnose von Allergie gegen Arthropodenproteine, die die humoralen Antikörper bestimmt, die gegen die Arthropodenproteine gerichtet sind. Die umfaßten Allergien sind meistens gegen Insekten gerichtet. Die relevanten Antikörper sind meistens von der IgE Klasse, aber auch IgG-Antikörper können wichtige Information über die Allergie liefern. Im Normalfall umfaßt diese Methode den Kontakt einer Körperflüssigkeit aus einem Patienten mit einem Polypeptid der Erfindung. Die Mengenverhältnisse und Bedingungen

werden so gewählt, daß sich Immunkomplexe zwischen dem Polypeptid und Antikörpern in der Probe in einer Menge ausbilden, die eine Funktion der Menge der Antikörper in der Probe ist. Der Immunkomplex wird dann mit einer der an sich bekannten Methoden gemessen. Etwas spezifischer ausgedrückt, eine bevorzugte Methode des fünften Aspekts der Erfindung besteht darin, eine Probe einer Körperflüssigkeit, die zum Beispiel IgE-Antikörper enthält, mit einem Polypeptid der Erfindung und einem Anti-IgE-Antikörper in Kontakt zu bringen, so daß sich ein IgE-Polypeptid-Anti-IgE-Immunkomplex bildet. Im Normalfall ist entweder das Polypeptid oder der Anti-IgE-Antikörper an eine feste Phase gekoppelt, die entweder unlöslich ist, oder im Testpuffer gefällt werden kann, so daß der Immunkomplex von dem Testpuffer getrennt werden kann. Der Detektionsschritt kann in diesen Varianten unter Verwendung einer analytisch nachweisbaren Gruppe (Markierung) ausgeführt werden, die entweder kovalent an den IgE-Antikörper gekoppelt ist (in diesem Fall ist das Polypeptid an die Festphase gekoppelt) oder an das Polypeptid (in diesem Fall ist der Anti-IgE-Antikörper an die Festphase gekoppelt). Wenn IgG-Antikörper bestimmt werden sollen, dann wird der Anti-IgE-Antikörper durch einen Anti-IgG-Antikörper ersetzt.

[0021] Ein sechster Aspekt der Erfindung ist eine Methode, die, vorzugsweise in vitro, eine zelluläre Reaktion, insbesondere eine Immunreaktion, auf das Polypeptid der Erfindung mißt und ein rekombinantes oder synthetisches Polypeptid wie im vierten Aspekt beschrieben verwendet, um die zelluläre Reaktion, insbesondere die Immunreaktion, zu stimulieren. Als zelluläre Reaktionen können die Histaminfreisetzung aus basophilen Granulozyten oder die Proliferation von T-Lymphozyten, gemessen durch Aufnahme von ³H-Thymidin gemessen werden, ebenso die Stimulation von eosinophilen Granulozyten, gemessen durch die Freisetzung von Mediatoren, wie zum Beispiel dem eosinophilen kationischen Protein. Die Proben, die in den oben beschrieben Methoden verwendet werden, sind meistens aus Blut gewonnen, wie zum Beispiel heparinisiertem Vollblut, Serum oder Plasma.

[0022] Ein siebenter Aspekt der Erfindung betrifft nur das p40 Allergen und besteht darin, durch Messung der Enzymaktivität des p40 Allergens und seiner Homologen, der Argininkinaseaktivität (EC 2.7.3.3), das Vorhandensein von Arthropodenallergenen in Proben aus der Umwelt des Menschen zu messen, beispielsweise in Staubproben aus Haushalt oder Betrieben. Die Argininkinase katalysiert die reversible Umwandlung von L-Arginin und Adenosintriphosphat (ATP) in N-Phospho-L-Arginin und Adenosindiphosphat (ADP). Für die Messung der Argininkinaseaktivität sind in der Literatur Standardmethoden beschrieben, die zum Beispiel das entstehende Produkt ADP indirekt messen (Anisike et al., 1975).

[0023] Der achte Aspekt der Erfindung besteht darin, mit Hilfe eines Immunoassays das Vorhandensein der p40, p33, p84 oder p27 Allergene oder deren Homologen in Proben aus der Umwelt des Menschen zu messen, beispielsweise in Staubproben aus Haushalt oder Betrieben. Der Immunassay besteht darin, daß man einen monoklonalen Antikörper aus der Maus, der nach Standardmethoden gegen eines der Polypeptide der Erfindung gewonnen wird, oder ein Antiserum aus einem Wirbeltier, wie zum Beispiel, Kaninchen, Ziege, Schaf, Huhn, das gegen eines der Polypeptide der Erfindung gerichtet ist, mit der Umweltprobe in Kontakt bringt, die auf die p40, p33, p84 oder p27 Allergene oder deren Homologen getestet werden soll. Dabei ist der erste Antikörper oder das Antiserum typischerweise kovalent oder nichtkovalent an eine feste Phase gekoppelt, die Umweltprobe wird in wässriger Lösung oder in einem polaren Lösungsmittel gelöst angeboten. Nach einem Waschschritt wird das gebundene p40, p33, p84 oder p27 Allergen oder seine Homologen mit einem zweiten, markierten monoklonalen Antikörper oder einem Antiserum detektiert.

[0024] Bei diesem Verfahren kann insbesondere ein p40-Homologes aus einer beliebigen Spezies, besonders bevorzugt aus Motte oder Milbe, am meisen bevorzugt aus Hausstaubmilbe, ein p33-Homologes aus einer Schmetterlingsart, insbesondere Motte, ein p84 Homologes aus einer wirbellosen Spezies, insbesondere einer Schmetterlingsart oder/und ein p27-Homologes aus einer beliebigen Spezies, insbesondere von einer Arthropodenart bestimmt werden.

[0025] Der neunte Aspekt der Erfindung besteht darin, aus dem synthetischen oder rekombinanten Polypeptid der Erfindung ein Arzneimittel herzustellen, das zur Hyposensibilisierung (Immunotherapie) von Patienten mit Allergie gegen p40, p33, p84 oder p27 oder deren Homologen eingesetzt werden kann.

15 [0026] Der zehnte Aspekt der Erfindung besteht darin, solche Fragmente oder Teilpeptide oder Multimere des Polypeptids der Erfindung herzustellen, die zwar ein oder mehrere Epitope, insbesondere IgE, IgG oder/und IgA-Epitope, der p40, p33, p84 oder p27 Allergene oder deren Homologen enthalten, aber nicht oder nur in einem stark eingeschränkten Maß zu einer anaphylaktischen Reaktion führen können. Multimere eines Allergens wirken oftmals weniger anaphylaktisch als Monomere. IgG und IgA-Epitope können eine geringere anaphylaktische Wirkung als IgE-Epitope aufweisen.

Diese Derivate der Polypeptide der Erfindung können zu einem Arzneimittel entwickelt werden, das entweder zur passi-

Diese Derivate der Polypeptide der Erfindung können zu einem Arzneimittel entwickelt werden, das entweder zur passiven Therapie des Effektororgans eingesetzt werden (Nase, Conjunctiva, Lunge), um einer Freisetzung von Mediatoren bei einer späteren Allergenexposition vorzubeugen, oder ebenfalls zu einer aktiven Immunotherapie im Sinne einer Hyposensibilisierung.

[0027] Ein weiterer Aspekt der Erfindung betrifft ein diagnostisches Mittel zum Nachweis einer Allergie bei einem Patienten, wobei dieses Mittel ein Polypeptid oder einen Antikörper wie oben beschrieben, enthält.

[0028] Mit den Erkenntnissen der vorliegenden Erfindung ist es möglich, eine speziesspezifische Allergiediagnostik unter Verwendung einer Motte, insbesondere der Dörrobstmotte zu betreiben. Hierzu können die Dörrobstmotte, Extrakte davon, wie etwa Gesamtextrakte oder einzelne Bestandteile, insbesondere in Form von Teilextrakten zur Bestimmung einer allergischen Reaktion, beispielsweise als Antigen eingesetzt werden.

[0029] Daneben ist es auch möglich, eine komponentenspezifische Allergiediagnostik durchzuführen, in dem Proben auf die einzelnen, oben beschriebenen Allergene untersucht werden. In diesem Zusammenhang ist die Diagnose einer Argininkinase, insbesondere aus einer Motte oder aus einer Milbe, beispielsweise der Hausstaubmilbe, von besonders großem Interesse. Aber auch die anderen identifizierten Allergene sowie deren Homologen aus Arthropoden können für eine komponentenspezifische Allergiediagnostik herangezogen werden.

5 [0030] Auf Grund der hierin präsentierten Ergebnisse kann eine Argininkinase zur Herstellung eines Arzneimittels oder/und eines diagnostischen Mittels zur Behandlung von allergischen Erkrankungen oder/und zur Bestimmung von Allergenen verwendet werden. Bevorzugt wird hierzu eine Argininkinase aus einem Arthropoden, insbesondere aus Motte oder aus Milbe, z. B. Hausstaubmilbe eingesetzt bzw. ein Test auf das Vorhandensein einer solchen Argininkinase

durchgeführt. Bei der Argininkinase handelt es sich bevorzugt um p40 oder eine Argininkinase, die zu p40 eine Identität von > 20%, insbesondere > 50%, bevorzugt > 70% und am meisten bevorzugt > 80%, aufweist und bevorzugt mit p40 konzentriert.

[0031] Grundsätzlich eröffnet sich somit eine breite Verwendung der erfindungsgemäß gefundenen Allergen und der dafür kodierenden Nukleinsäuren auf medizinisch-diagnostischem, umweltanalytischem und therapeutischem Gebiet.

[0032] Die Erfindung wird durch die folgenden Beispiele und die beigefügten Figuren weiter erläutert. Die Figuren zeigen:

[0033] Fig. 1: Immunoblotstreifchen mit Gesamtextrakt aus Larven der Dörrobstmotte, untersucht auf IgE in den Seren von 90 Patienten mit allergischen Beschwerden in Innenräumen (H1–H90, jeweils oberer Teil). Im jeweils unteren Teil wurden Immunoblotstreifchen mit rekombinantem p40 Allergen mit Hexahistidintag mit denselben Seren geprobt. Die Positionen von Molgewichtsmarkern sind auf der linken Seite in kDa angegeben. K ist die Pufferkontrolle ohne Zugabe von Serum.

[0034] Fig. 2: Immunoblotstreifchen mit Gesamtextrakt aus Larven der Dörrobstmotte (jeweils oberer Teil), untersucht auf IgE in den Seren von Patienten mit allergischen Beschwerden in Innenräumen plus atopischer Dermatitis (AH1 –AH12), von Patienten mit Pollenallergie ohne angegebene Beschwerden im Haus (P1–P20) und von Normalpersonen (N1–N10). Im jeweils unteren Teil wurden Immunoblotstreifchen mit rekombinantem p40 Allergen mit Hexahistidintag mit denselben Seren untersucht. Die Positionen von Molgewichtsmarkern sind auf der linken Seite in kDa angegeben. K ist die Pufferkontrolle ohne die Zugabe von Serum.

[0035] Fig. 3: cDNA (SEQ ID No. 1) und davon abgeleitete Proteinsequenz (SEQ ID No. 2) des Allergens p40 aus Plodia interpunctella

[0036] Fig. 4: cDNA (SEQ ID No. 3) und davon abgeleitete Proteinsequenz (SEQ ID No. 4) des Allergens p33 aus Plodia interpunctella

[0037] Fig. 5: cDNA (SEQ ID No. 5) und davon abgeleitete Proteinsequenz (SEQ ID No. 6) des Allergens p84 aus Plodia interpunctella

[0038] Fig. 6: cDNA (SEQ ID No. 7) und davon abgeleitete Proteinsequenz (SEQ ID No. 8) des Allergens p27 aus Plodia interpunctella

[0039] Fig. 7: IgE-Immunoblot. Streifchen mit rekombinantem p40 Fusionsprotein mit einer Zellulose-bindenden Domäne wurden mit einer Auswahl der oben beschriebenen Seren getestet. Auf der rechten Seite sind die Molekulargewichtsmarker angegeben

[0040] Fig. 8: Soforttypreaktionen beim Hauttest mit dem rekombinanten p40 Allergen mit Hexahistidintag.

a: Pricktest bei dem mottenallergischen Patienten AH11. Keine Hautreaktivität auf Konzentrationen Nr. 10 und 9. Qaddeln und Rötung bei den Konzentrationen Nr. 8 (3.12 ng/µl) bis Nr. 5 (25 ng/µl). Die höheren Konzentrationen wurden nicht mehr getestet. + + Positivkontrolle (Histamindihydrochlorid), – Negativkontrolle (0,9% NaCl). Die Quaddeln sind mit einem Stift markiert.

b: Reibetest am kontralateralen Unterarm desselben Patienten, starke Quaddelbildung und Hautrötung in den Konzentrationen Nr. 2 (200 ng/µl) und Nr. 3 (100 ng/µl).

c: Vergrößerung des Bereichs von **Fig.** 8a bevor die Quaddeln angezeichnet wurden. Die urtikarielle Reaktion mit der Bildung von Pseudopodien (Nr. 6) ist gut zu erkennen.

d: Vergrößerung von Fig. 8b: Quaddelbildung im Reibetest bei der Konzentration Nr. 2 nach 20 min.

[0041] Fig. 9: Spätphasenreaktionen nach 24 h bei der Hauttestung mit dem rekombinanten p40 Allergen mit Hexahistidintag.

- a: Reibetest: ekzematöse Reaktion in den Konzentrationen Nr. 6 (12.5 ng/µl) bis Nr. 2 (200 ng/µl). Nr. 1 wurde nicht durchgeführt.
- b: Reibetest: keine ekzematöse Reaktionen in den Konzentrationen Nr. 10 bis Nr. 7.
- c: Vergrößerung von Fig. 9a: Ekzematöse Reaktion bei Konzentration Nr. 4.
- d: Pricktest: Infiltrierte Papeln innerhalb der markierten Grenzen der vorangegangenen Soforttyp-Reaktion.

[0042] Fig. 10: Immunoblot-Inhibitionsexperiment. Drei mit rekombinantem p40 Allergen aus der Dörrobstmotte positive Seren wurden verwendet, um mit und ohne Präinkubation mit rekombinantem p40 allergenhaltige Extrakte aus verschiedenen Spezies (Dörrobstmotte, Küchenschabe, Hausstaubmilbe, Hummer, Garnele, Miesmuschel und Kabeljau) zu testen. Die Molekulargewichte sind auf der linken Seite der Immunoblots angegeben, von oben nach unten 66, 46, 30 und 21 kDa.

SEQ ID No. 1 zeigt die cDNA des Allergens p40 aus Plodia interpunctella,

SEQ ID No. 2 zeigt die davon abgeleitete Proteinsequenz,

SEQ ID No. 3 zeigt die cDNA des Allergens p33 aus Plodia interpunctella,

SEQ ID No. 4 zeigt die davon abgeleitete Proteinsequenz,

SEQ ID No. 5 zeigt die cDNA des Allergens p84 aus Plodia interpunctella,

SEQ ID No. 6 zeigt die davon abgeleitete Proteinsequenz,

SEQ ID No. 7 zeigt die cDNA des Allergens p27 aus Plodia interpunctella, und

SEQ ID No. 8 zeigt die davon abgeleitete Proteinsequenz.

65

5

20

30

35

40

50

55

Beispiele

Beispiel 1

- Test von verschiedenen Gruppen von Allergikern und Normalpersonen auf IgE-Antikörper gegen Mottenantigene aus Larven der Dörrobstmotte P. interpunctella
 - [0043] Da im klinischen Bereich eine mögliche Allergie gegen Motten bislang kaum Beachtung gefunden hat, konnte bei der Auswahl der Patienten keine Gruppe definiert werden, die klinische Beschwerden nach Kontakt mit Mottenallergenen als Symptom angab. Deshalb stellten wir für unsere Arbeit die folgenden Gruppen zusammen, die auf IgE-Antikörper gegen Mottenproteine getestet wurden:
 - 1. Patienten mit Typ I allergischen Beschwerden (Rhinitis, Conjunctivitis, allergisches Asthma bronchiale) in Innenräumen (n = 90, Patienten H1– H90),
 - 2. Patienten mit atopischer Dermatitis und Typ I allergischen Beschwerden (Rhinitis, Conjunctivitis, allergisches Asthma bronchiale) in Innenräumen (n = 12, Patienten AH1–AH12),
 - 3. Patienten mit nachgewiesener Pollenallergie ohne Typ I allergische Beschwerden (Rhinitis, Conjunctivitis, allergisches Asthma bronchiale) in Innenräumen (n = 20, Patienten P1–P20),
 - 4. Probanden ohne atopische Dermatitis und ohne nachgewiesene Typ I Allergien (n = 10, Probanden N1–N10).

IgE-Reaktivität von natürlichen Mottenextrakten

[0044] Präparationen von zwei verschiedenen Mottenspezies wurden verwendet, um mottenspezifische IgE-Antikörper in Patientenseren zu detektieren. Die eine Präparation ist ein kommerziell erhältliches Homogenisat von Faltern der Mehlmotte Ephestia kuehniella (Allergon, Pharmacia Upjohn, Uppsala, Schweden). Die andere Präparation wurde aus Mottenlarven (Wanderstadium, kurz vor der Verpuppung) von der Dörrobstmotte Plodia interpunctella hergestellt. Die Insektenproben (5 Larven) wurden in 0,2 ml PBS homogenisiert, im Verhältnis von 1:1 mit Laemmli-Auftragspuffer versetzt und auf einem 12,5% SDS-Polyacrylamidgel aufgetrennt (Fling und Gregerson, 1986). Es wurde ein präparatives Gel verwendet, auf das etwa 20 µg Gesamtprotein pro cm aufgetragen wurden. Als Marker diente ein Rainbow-Marker (Amersham Pharmacia). Das Gel wurde nach der Elektrophorese auf Nitrozellulose (Schleicher & Schuell, Dassel, Deutschland) geblottet (Towbin et al., 1979) und in 0,5 cm Streifen geschnitten.

[0045] Der Test der Patientenseren auf IgE gegen Motten wurde analog zu der von Jarolim et al. (1989) beschrieben Methode durchgeführt. Die Streifen wurden 2×5 min und 1×30 min in Puffer G (42 mM Na₂HPO₄, 6,4 mM NaH₂PO₄, 0,5% (v/v) Tween 20, 0,5% (w/v) Rinderserumalbumin, 0,05 % (w/v) NaN₃, pH 7.5) bei Raumtemperatur abgesättigt, dann in 1 ml Volumen in 1:10 (wenn nicht anders beschrieben) mit Puffer G verdünnten Patientenseren über Nacht bei 4°C gekippt. Die Streifen wurden 2×5 min und 1×30 min bei Raumtemperatur in Puffer G gewaschen, dann über Nacht mit einer 1:10 Verdünnung eines ¹²⁵I-markierten Anti-Human-IgE Antikörpers (Amersham Pharmacia) bei Raumtemperatur gekippt, wie oben gewaschen, getrocknet und aufgeklebt. Gebundenes mottenspezifisches IgE wurde so mit dem radioaktiv markierten Anti-IgE-Antikörper detektiert und die positiven Signale wurden mittels Autoradiographie auf einem Röntgenfilm (Kodak) sichtbar gemacht.

[0046] Die Fig. 1 zeigt in ihrem oberen Teil die Resultate dieses Experiments für die Gruppe der "Indoor"-Allergiker (Patienten mit allergischen Beschwerden in Innenräumen), Figur. 2 zeigt im oberen Teil die Ergebnisse für die anderen drei Gruppen. Die Ergebnisse sind auch weiter unten in Tabelle 1 dargestellt.

Tabelle 1

[0047] Zusammenfassung der IgE-Immunoblotresultate gegen verschiedene Allergenextrakte und gegen das rekombinante p40 Allergen mit Hexahistidintag aus der Dörrobstmotte. + + +, sehr starke Reaktion; + + starke Reaktion mit mindestens zwei starken positiven Banden; + schwache positive Reaktion mit mindestens einer sichtbaren Bande; – keine definierte positive Bande beobachtet.

15

20

45

55

60

Patient	Dörrobst- motten- larven	Mehl- motten- falter	Rek. p40 Allergen (His _e)	Haus- staub- milbe	Küchen- schabe	
H1	.+	+	-			5
H2	-	_	•			
НЗ	-	_	-		•	
H4	-	. •	~			
Н5	+ +	+	-	++	+	10
Н6		<u>-</u>	_ -		•	10
H7	++	++	•		•	
Н8	· · · · ·	•	_			
Н9	· - 	 -		···	<u>.</u> .	
H10	,	, ,	_			15
H11	_	•	_			
H12	· _	_	_			
H13		+ +	_		<u>.</u>	
H14	<u>+</u> +		-	•	- ∳∳- ·	20
H15	•	. ~	-		•	20
H16	-	-		ł	·	
H17	-		-	. +	. ••	
	+	~	-			
H18	, u	-	-			25
H19		-	**			
H20	+++	+++	+++	+ +	+++	
H21	+	- - -	•	. ++	•	
H22	. +	- -	-	+	. •	30
H23	•	-				30
H24	,	. +	-			
H25 ⁻	-		-			
H26	•	-	*			
H27	•	-	-	-		35
H28	++	+ +	-	++	++	
H29	-	+	•	+	~ ,	
H30	•	-	•	•	-	
H31	-	+ .		. ·		40
H32	++	++	+ + +	•	+	10
H33	+	+	•	~	•	
H34	. •	-	-	-	-	
H35	+	+		. -	+	
H36	•	-	•			45
H37	•	•	•			
H38	+	-	-	•	-	
H39	++	+	+ +	+	-	
H40	+	+	-	. ~	+	50
H41	+		-			30
H42	+	•	-	-	-	
H43		-	.			
H44	-	-	· -			
H45	+.	-	-	+++	-	55
H46	· +	+	-	+	••	

	Patient	Dörrobst- motten- larven	Mehl- motten- falter	Rek. p40 Allergen (His ₆)	Haus- staub- milbe	Küchen- schabe
5	H47	-	•	-	-	_
	H48	+	•	_	-	_
	H49	40	+	_		
10	H50	-	-	-	•	
10	H51	-	, <u>-</u>	-		
	H52	-	-	-		
	H53	++	++	-	+	++
15	H54	+	-	-	-	-
	H55	-	+	-		
	H56	-	-	+		
	H57	+ +	+	-		
20	H58	+ +	-	+	++	-
	H59		-	-		
	H60	-	-	-		
25	H61	+	-	-		
23	H62	+	-	-	-	-
	H63	+	-	u *		
	H64	+	-	-	-	-
30	H65	-	-	-		
	H66	-	+	-		
	H67 H68	-	-	-		
	H69	- ,	-	-		
35	H70	+	+	-		
	H71	++	++	~	-	+ +
	H72	<u>-</u> -	-	<u>-</u>	_ L _	
40	H73	++	<u>_</u>	T	Ŧ	-
40	H74	I. A.	+	_	-	
	H75		'	_		,
	H76	+++	++	-		+ +
45	H77	- · · ·	· · ·	_		, ,
	H78	++	++	+	_	+
	H79	+	++	-	_	++
	H80	+	+	-	-	-
50	H81	+++	+++	+	-	. +++
	H82	+	++	-	-	+
	H83	•	-	-	-	-
55	H84	+	-	-	+	<u>.</u>
55	H85	-	-	-		
	H86	++	+	+	-	+
	H87	-	-	ap	+	-
60	H88	-	-	-		
	H89	+++	+	+++	+	+
	H90	-	-	-	+++	-

Patient	Dörrobst- motten- larven	Mehl- motten- falter	Rek. p40 Allergen (His ₆)	Haus- staub- milbe	Küchen- schabe	
AH1	_	-	-			5
AH2	+	•	-	+	_	
AH3	+	-	-			
AH4	+	-	-			10
AH5	+	+	-	-	_	10
AH6	+	-	-			
AH7	-	-	-			
AH8	+ +	+ +	+	+ + +	+ +	15
AH9	+	+	_	-	-	
AH10	+++	+++	+	+++	++	
AH11	+++	+++	+++	+++	+++	
AH12	+ +	+++	-	+++	+	20
P1	+	-	_			
P2	-	-	-			
Р3	-	-	-			
P4	+++	+++	+++	+	+++	25
P5	+	+	-	++	+	
P6	-	-	-	_	••	
P7	+	-	-	-	+	30
P8	-	-	-	-	-	30
P9	+++	+ + +	-	+	++	
P10	-	-	-			
P11		-	-			35
P12	+	-	-	-	+	
P13	-	-	-	-	-	
P14	-		-		•	
P15	+	-		-	-	40
P16	+	-	-	-	-	
P17	-	-	-			
P18	-		-			
P19	+	+ +	•	+	+	45
P20	+	++	• ·	+	+	
N1	-	-	-	-	-	
N2	••	-	-	-	-	50
N3	-	-	- ·	-	-	50
N4	-	-	-	-	-	
N5	-	-	-	-	-	
N6	-	-				55
N7	-	-	-			
N8	-	•	**			
N9	~	<u></u>	-			
N10 [0048] I	- Insgesamt wurden bei d	- en "Indoor"-Alle	- ergikern (n = 90) 1	beim IgE-Immuı	noblot mit dem Dörro	60 bstmottenlar-

[0048] Insgesamt wurden bei den "Indoor"-Allergikern (n = 90) beim IgE-Immunoblot mit dem Dörrobstmottenlarven-Gesamtextrakt 4 sehr stark positive, 13 stark positive und 25 schwach positive Reaktionen beobachtet, bei den Atopikern mit allergischen Beschwerden in Innenräumen (n = 12) 2 sehr stark positive, 2 stark positive und 6 schwach positive. Bei den Pollenallergikern ohne angegebene allergische Beschwerden in Innenräumen (n = 20) gab es 2 sehr stark positive und 8 schwach positive Reaktionen. Insgesamt wurde bei 51% der Patienten eine positive Reaktion auf Mottenlarvenproteine beobachtet. Keine der nichtallergischen Kontrollpersonen zeigte eine Reaktion im Immunoblot.

Test auf IgE-Antikörper gegen Proteine der Mehlmotte (E. kuehniella) im Falterstadium

[0049] Das gleiche Patientenkollektiv wie oben wurde auf Streifchen mit einem kommerziell erhältlichen Extrakt aus der Mehlmotte untersucht, wobei die Ergebnisse auch in der Tabelle 1 dargestellt sind. Insgesamt zeigten 36% der Allergiker eine positive Reaktion auf Mottenfalter.

Test auf IgE-Antikörper gegen Proteine der Haustaubmilbe (Dermatophagoides pteronyssinus) und der Küchenschabe (Blattella germanica)

[0050] Ausgewählte Patienten und Normalpersonen aus dem Kollektiv wurden auf Streifchen mit kommerziell erhältlichen Extrakten aus der Hausstaubmilbe und der Küchenschabe getestet. Die Ergebnisse sind wieder in Tabelle 1 dargestellt. Die Küchenschabe ist ein flügelloses Insekt und näher mit der Dörrobstmotte verwandt als die Hausstaubmilbe, die zu den Spinnentieren zählt. Alle drei zählen zu den Gliederfüßlern (Arthropoden). Trotz der phylogenetischen Verwandtschaft der drei Spezies ist die IgE-Reaktivität der Patienten oft stark unterschiedlich. So reagiert zum Beispiel Patient H81 sehr stark auf Motte und Küchenschabe, aber nicht auf die Hausstaubmilbe. Patient H90 reagiert nur sehr stark mit der Milbe, aber nicht mit Schabe oder Motte. Patienten H7, H9, H33, H80, AH5 und AH9 reagieren auf Mottenlarven und Falter, aber nicht auf Schabe oder Milbe.

Beispiel 2

20

Isolierung und molekulare Charakterisierung eines cDNA Klons, der für das P. interpunctella Allergen p40 kodiert

Konstruktion einer cDNA-Bank von Plodia interpunctella

15 [0051] Die Insekten (Plodia interpunctella) wurden in Haferflocken angezüchtet (S, Prozell, M. Schöller, Institut für Vorratsschutz, Biologische Bundesanstalt, Berlin). 180 Larven im späten Wanderstadium, kurz vor der Verpuppung (2,4 g) wurden zur Präparation von RNA eingesetzt. Die Larven wurden in 30 ml Trizol Reagens (Life Technologies, Frederick, MY, USA) homogenisiert, und aus der wäßrigen Phase wurde nach dem Protokoll des Herstellers die RNA gewonnen. Aus 5 μg der erhaltenen Gesamt-RNA wurden mit Hilfe des PolyATtract Systems (Promega, Madison, WI, USA) polyA⁺ RNA gewonnen. Die mRNA wurde in cDNA überschrieben und diese mit Hilfe des Uni-ZAP Systems (Stratagene, La Jolla, CA, USA) auf gerichtete Weise in λ ZAP Phagen eingebaut. Die primäre Bank enthielt 3 × 10⁶ cDNA Klone und wurde nach Standardmethoden amplifiziert.

IgE-Immunoscreening und Analyse der immunopositiven Klone

35

[0052] Zum Screening einer cDNA-Bank von Plodia interpunctella wurden Seren der Patienten AH11 (Screen 1), H20 (Screen 2) und AH10 und AH12 (Screen 3) verwendet. 360000 (Screen 1) oder 200000 (Screen 2, 3) Phagen der λ ZAP cDNA Bank wurden auf einem Rasen von Escherichia coli XL1-Blue (Stratagene) Zellen in einer Dichte von 15000 Phagen pro Petrischale mit 140 mm Durchmesser ausplattiert. Die Synthese von rekombinanten Proteinen wurde durch Auflegen von Nitrozellulosefiltern (Schleicher & Schüll, Dassel, Deutschland) induziert, die mit einer 10 mM IPTG (Isopropylthio-β-D-Galaktosid) Lösung getränkt waren (Huynh et al., 1985). 31 (Screen 1, Patient AH11) bzw. 11 (Screen 2, Patient H20) und 6 (Screen 3, Patienten AH10 und AH12) immunopositive Klone wurden jeweils mit Hilfe von Patientenseren und von ¹²⁵I-markierten, gegen humanes IgE gerichteten Antikörpern (Pharmacia & Upjohn, Uppsala, Schweden) nach etablierten Methoden (Breiteneder et al., 1989; Valenta et al., 1991; Vrtala et al., 1993) isoliert.

45

DNA-Sequenzanalyse der immunopositiven Klone

[0053] Aus den positiven Phagen wurden durch "in vivo excision" (Short et al., 1988) mit Hilfe von Helferphagen (Stratagene, La Jolla, CA) die entsprechenden cDNA Plasmide gewonnen und nach Standardmethoden isoliert. Die DNA wurde mit Hilfe von Thermosequenase (Amersham Pharmacia, Uppsala, Schweden) und IRD800-markierten Primern (MWG Biotech, Ebersberg) auf einem LI-COR Sequenzer (LI-COR, Lincoln, NE) analysiert. Die Basensequenzen wurden in Aminosäuresequenzen übersetzt und mit Hilfe des FastA-Programms (Pearson und Lipman, 1988) mit der SwissProt Datenbank verglichen. Alle Klone wurden mit Hilfe des GAP Programms aus dem UWGCG Programmpaket (Program Manual for the Wisconsin Package, Version 8, August 1994, Genetics Computer Group, 575 Science Drive, Madison, Wisconsin, USA 53711) miteinander verglichen. Auf diese Weise und mit Hilfe des Vergleichs zu den homologen Proteinen wurden Klone identifiziert, die einen kompletten Leserahmen aufwiesen.

[0054] Beim Screening von 360000 Phagen der λ ZAP cDNA Bank mit dem Serum AH11 wurden 31 immunopositive Klone erhalten. Die in vivo exzidierten Plasmide wurden zunächst mit EcoRI und XhoI gespalten und auf einem Agarosegel wurden die Schnittmuster analysiert. Alle analysierbaren Klone enthielten dieselbe cDNA. Der längste verfügbare Klon wurde sequenziert (Fig. 3) und der offene Leserahmen, der ein Polypeptid von vorhergesagten 40 kDa (p40) darstellte, wurde mit den Datenbanken verglichen. Es zeigte sich, daß das gefundene Polypeptid (Fig. 3) über die gesamte Länge mit Argininkinasen verschiedener Spezies homolog war. Argininkinasen können die terminale Phosphatgruppe

gene identifiziert worden (siehe auch Einleitung). Die dem p40 Allergen am nächsten verwandte Argininkinase aus der Honigbiene (Kucharski und Maleszka, 1998) weist 85% Aminosäure-Sequenzidentität mit p40 auf.

von ATP auf Arginin übertragen und so einen Energiereservestoff bilden. Bislang sind Argininkinasen nicht als Aller-

Beispiel 3

Isolierung und molekulare Charakterisierung eines cDNA Klons, der für das P. interpunctella Allergen p33 kodiert

5

10

15

25

30

35

40

45

50

60

[0055] 200000 Phagen der λ ZAP cDNA Bank wurden wie oben beschrieben mit dem Serum H20 gescreent, dabei wurden 11 immunopositive Klone erhalten. Die in vivo exzidierten Plasmide wurden wie oben analysiert und sequenziert. 10 der 11 Klone kodierten für das gleiche Protein. Drei der Klone hatten die volle Länge, und zwei von ihnen hatten die identische Sequenz, die in **Fig.** 4 dargestellt ist. Der offene Leserahmen stellt ein Allergen von 33 kDa dar (p33), das mit Tropomyosinen verschiedener Spezies eng verwandt ist. Tropomyosine sind als kreuzreagierende Allergene besonders auch aus dem Bereich der Nahrungsmittelallergie bekannt (Reese et al., 1999).

Beispiel 4

Isolierung und molekulare Charakterisierung eines cDNA Klons, der für das P. interpunctella Allergen p84 kodiert

[0056] 200000 Phagen der λ ZAP cDNA Bank wurden wie oben beschrieben mit den Seren AH10 und AH12 gescreent, dabei wurden 6 immunopositive Klone erhalten. Die in vivo exzidierten Plasmide wurden wie oben analysiert und sequenziert. Nur einer der Klone (Sequenz **Fig.** 5) kodierte für ein Protein in voller Länge, es handelte sich um ein homologes zu Arylphorinen. Arylphorine gelten als Speicherproteine von Insekten und enthalten einen hohen Anteil an Tyrosin. Ein Arylphorin der Schabe (Periplaneta americana) ist bereits in einer Publikation (Wu et al., 1996) als Allergen beschrieben.

Beispiel 5

Isolierung und molekulare Charakterisierung eines cDNA Klons, der für das P. interpunctella Allergen p27 kodiert

[0057] 200000 Phagen der λ ZAP cDNA Bank wurden wie oben beschrieben mit dem Serum H20 gescreent (Screen 2), ebensoviele mit den Seren AH 10 und AH12 (Screen 3). Die in vivo exzidierten Plasmide wurden wie oben analysiert und sequenziert. Einer der Klone von Screen 2 und drei der Klone von Screen 3 kodierten für das gleiche Protein. Ein Sequenzvergleich der durch Übersetzung erhaltenen Aminosäuresequenz ergab eine signifikante Ähnlichkeit mit einer Glukose 1-Dehydrogenase aus Bacillus megaterium (36 % Sequenzidentität, Nagao et al., 1992). Es gab auch eine kleinere aber noch signifikante Ähnlichkeit mit dem Alt a 2 Allergen aus dem Pilz Alternaria alternata (26% Sequenzidentität, De Vouge et al., 1998), einer Aldehyddehydrogenase, und dem Bet v 5 Allergen aus der Birke (20% Sequenzidentität, Karamloo et al., 1999), einer Isoflavonreduktase. Bei dem p27 Allergen handelt es sich also um ein Redoxenzym. Die Sequenz ist in **Fig.** 6 dargestellt.

Beispiel 6

Expression des p40 Allergens mit einem Hexahistidintag und als Fusionsprotein in E. coli

[0058] Die p40 cDNA wurde auf zwei verschiedene Weisen in pET-Expressionsvektoren einkloniert so daß das p40 Allergen einmal nur mit einem Hexahistidintag und einmal als Fusionsprotein mit einer Zellulosebindenden Domäne erzeugt wurde. Das erste Konstrukt wurde unter nativen Bedingungen gereinigt. Das zweite Konstrukt wurde über eine Zellulosesäule gereinigt. Sowohl das Fusionsprotein mit einer zellulosebindenden Domäne als auch das Nichtfusionsprotein mit Hexahistidintag besaßen Argininkinaseaktivität.

Konstruktion eines Expressionsvektors zur Expression des p40 Allergens mit einem Hexahistidin-"Tag"

[0059] Die komplette cDNA wurde in zwei Stufen in die EcoRI und XhoI Schnittstellen des Plasmids pET23(+) (Novagen, Madison, Wisconsin, USA) einkloniert. Die Ribosomenbindungsstelle wurde mit Hilfe der Oligonukleotidabhängigen Mutagenese nach Kunkel et al., (1987) in den Expressionsvektor eingebaut. Dazu wurde das Mutageneseoligonukleotid 5'-GGT AGC GGC GTC CAC CAT GGT ATA TCT CCT TCT AGA GGG AAA CCG-3' verwendet. Der entstandene Vektor pETAK1 wurde durch DNA-Sequenzanalyse überprüft. In dem Vektor wurde dann am carboxyterminalen Ende der Sequenz durch eine zweite Mutagenese mit dem Oligonukleotid 5'-ATC TCA GTG GTG GTG GTG GTG GTG GTG GTG CAG GGA TTT CTC GAT TTT GAT-3' ein Hexahistidintag für die Reinigung über eine Nickelaffinitätssäule (Qiagen, Hilden, Deutschland) in das Expressionsplasmid eingebracht, und es entstand der Vektor pETHisAK1, der durch Sequenzierung überprüft wurde.

Expression und Reinigung des p40 Allergens als Nichtfusionsprotein mit einem Hexahistidin-"Tag"

[0060] Der Vektor pETHisAK1 wurde in Escherichia coli BL21 (DE3) transformiert und die transformierten Zellen in einer 400 ml Kultur bei 37°C geschüttelt bis zu einer optischen Dichte (600 nm) von 0,8. Die Synthese des rekombinanten Proteins wurde durch Zugabe von 0,4 mM (Endkonzentration) von IPTG (Isopropyl-β-D-Galaktosid) induziert, und die Kultur wurde noch 3 h bei 37°C weitergeschüttelt. Die Zellen wurden durch Zentrifugation geerntet, dann wurden die Zellen 10 min in Lysepuffer (100 mM KCl, 50 mM Mes, 4% (v/v) Triton X-100, 8 mM DTT, 8 mM EDTA, 25 μg/ml Polymyxin B Sulfat (Sigma, St. Louis, MO, USA), pH 7.5) behandelt (Schupp et al., 1995). Zelldetritus wurde 30 min bei 2000 × g und 4°C abzentrifugiert. Das Protein wurde mit Hilfe von zentrifugierbaren Kleinsäulen unter nativen Bedingungen durch Nickelchelat-Affinitätschromatographie gereinigt wie vom Hersteller (Qiagen) beschrieben.

Konstruktion eines Expressionsklons zur Expression des p40 Allergens als Fusionsprotein

[0061] Die komplette cDNA, die für das p40 Allergen kodiert, wurde in den Expressionsvektor pET36b (Novagen) nach Standardmethoden (Sambrook et al., 1989) unter Verwendung der EcoRI und XhoI Restriktionsstellen umkloniert. Dies geschah in zwei Stufen, da die cDNA eine interne XhoI-Stelle aufwies. Der noch fehlende Übergang zwischen der Sequenz, die für die Zellulose bindende Domäne kodierte und der Sequenz, die für die Argininkinase kodierte, wurde mit Hilfe der Oligonukleotid-abhängigen Mutagenese nach Kunkel et al., (1987) in den Expressionsvektor eingebaut.

[0062] Dazu wurde das Mutageneseoligonukleotid 5'-GGT AGC GGC GTC CAC CAT GGT ATA TCT CCT TCT AGA GGG AAA CCG-3' verwendet. Der entstandene Vektor pCBDAK1 wurde durch DNA-Sequenzanalyse überprüft.

Expression eines Fusionsproteins aus einer Zellulose-bindenden Domäne und dem p40 Allergen

[0063] Der Vektor pCBDAK1 wurde in Escherichia coli BL21 (DE3) transformiert und die transformierten Zellen in einer 400 ml Kultur bei 37°C geschüttelt bis zu einer optischen Dichte (600 nm) von 0,8. Die Synthese des rekombinanten Proteins wurde durch Zugabe von 0,4 mM (Endkonzentration) von IPTG (Isopropyl-β-D-Galaktosid) induziert, und die Kultur wurde noch 3 h bei 37°C weitergeschüttelt. Die Zellen wurden durch Zentrifugation geerntet, dann wurden die Zellen 10 min in Lysepuffer (100 mM KCl, 50 mM Mes, 4% (v/v) Triton X-100, 8 mM DTT, 8 mM EDTA, 25 μg/ml Polymyxin B Sulfat (Sigma, St. Louis, MO, USA), pH 7.5) behandelt (Schupp et al., 1995). Zelldetritus wurde 30 min bei 2000 × g und 4°C abzentrifugiert. Das Fusionsprotein wurde durch Zellulose-Affinitätschromatographie gereinigt wie vom Hersteller (Novagen) beschrieben.

Test des rekombinanten p40 Allergens mit Hexahistidintag und des Fusionsproteins aus einer Zellulose-bindenden Domäne und dem p40 Allergen auf IgE-Reaktivität

25 [0064] Das gereinigte p40 Allergen mit einem Hexahistidintag wurde wie oben beschrieben in einer Konzentration von 10 μg pro cm auf einem präparativen 12,5% SDS-Polyacrylamidgel elektrophoretisiert, auf Nitrozellulose geblottet und mit jenen Patientenseren getestet, die in den oben beschriebenen Experimenten mit dem Extrakt von P. interpunctella Larven getestet worden waren.

[0065] Das gereinigte rekombinante Fusionsprotein wurde wie oben beschrieben in einer Konzentration von 5 µg pro cm auf einem präparativen 12,5% SDS-Polyacrylamidgel elektrophoretisiert, auf Nitrozellulose geblottet und mit jenen Patientenseren getestet, die in den oben beschriebenen Experimenten mit dem Extrakt von P. interpunctella Larven positive Signale ergeben hatten.

Test der oben beschriebenen Patienten und Normalpersonen auf IgE-Antikörper gegen das rekombinante p40 Allergen mit Hexahistidintag

[0066] Alle Seren der oben beschriebenen Patienten und Normalpersonen wurden auf gleiche Weise wie oben beschrieben auf IgE-Antikörper gegen das gereinigte p40 Allergen mit Hexahistidintag getestet (**Fig.** 1, 2, Tabelle 1). Bei diesem Versuch zeigte sich eine Reaktivität nur im Molekulargewichtsbereich bei 40 kDa, deshalb ist ein schmalerer Ausschnitt der Immunoblots unter den Blots mit Larvenproteinen dargestellt. Insgesamt waren 10 von 90 "Indoor"-Allergikern positiv, 3 von 12 Atopikern mit "Indoor"-Allergie und einer von 20 Pollenallergikern ohne angegebene allergischen Beschwerden in Innenräumen. Das bedeutet, dass 11% der Patienten H1–H90 und 23% der Patienten AH1–AH12 IgE gegen Larven der Dörrobstmotte hatten.

Test von Patienten und Normalpersonen auf IgE-Antikörper gegen das rekombinante p40 Fusionsprotein mit Zellulosebindender Domäne

[0067] Eine Auswahl der oben beschriebenen Seren wurde auf IgE gegen das rekombinante p40 Fusionsprotein getestet (Beispiele in **Fig.** 7). Auch das rekombinante p40 Fusionsprotein war geeignet, IgE-Antikörper gegen das natürliche p40 Antigen nachzuweisen.

Beispiel 7

Hauttests

55

35

10

[0068] Das gereinigte rekombinante p40 Allergen mit Hexahistidintag wurde in steriler 0,9% NaCl-Lösung auf 10 verschiedene Konzentrationen eingestellt: Nr. 1 enthielt 400 ng/µl, die weiteren Proben enthielten absteigende Konzentrationen von 200 ng/µl (Nr. 2), 100 ng/µl (Nr. 3), 50 ng/µl (Nr. 4), 25 ng/µl (Nr. 5), 12,5 ng/µl (Nr. 6), 6,25 ng/µl (Nr. 7), 3,13 ng/µl (Nr. 8), 1,56 ng/µl (Nr. 9) und 0,78 ng/µl (Nr. 10). Vor dem intrakutanen Hauttest wurde am kontralateralen Arm ein Reibetest mit je 30 µl der Konzentrationen Nr. 10 bis Nr. 2 durchgeführt und nach 5, 10 und 20 min sowie 24 h abgelesen. Die Negativkontrolle war 0,9% NaCl, als Positivkontrolle wurde Histamindihydrochlorid in einer Konzentration von 1 mg/ml verwendet. Basierend auf den Ergebnissen des Reibetests wurde dann der Pricktest in den Konzentrationen Nr. 10 bis Nr. 5 durchgeführt und jeweils nach 20 min und 24 h abgelesen.

[0069] Der mottenallergische Patient AH11 wurde gegen das rekombinante p40 Allergen mit Hexahistidintag zuerst im Reibetest und dann im Pricktest untersucht. Im Reibetest (**Fig.** 8b) riefen die Konzentrationen Nr. 10 bis Nr. 6 keine Sofortreaktionen hervor, die Konzentration Nr. 5 induzierte einen leichten Juckreiz im Probegebiet. Nr. 4 rief nach 5–10 Minuten winzige Quaddeln hervor. Nr. 3 und Nr. 2 riefen multiple Quaddeln (Durchmesser 4–5 mm) hervor. Diese hatten nach 15–20 min die maximale Ausprägung (**Fig.** 8d) und bildeten sich alle nach 45 min zurück.

[0070] Nach dem Reibetest wurde der Pricktest mit den gleichen Verdünnungen (Nr. 10 bis Nr. 5) in aufsteigenden Konzentrationen durchgeführt (Fig. 8a). Auf die Konzentrationen Nr. 10 und Nr. 9 wurde keine unmittelbare Hautreaktion beobachtet. Qaddeln und Hautrötung traten in den Konzentrationen Nr. 8 (3,12 ng/μl) bis Nr. 5 (25 ng/μl) auf. Der Durchmesser der Quaddeln war zwischen 7 mm (Konzentration Nr. 8) und 15 mm (Konzentration Nr. 6) (Fig. 8c). Aufgrund der Stärke der Reaktionen von den Konzentrationen Nr. 8 bis Nr. 5 wurden Konzentrationen Nr. 4 bis Nr. 1 nicht getestet. Die Quaddeln wurden zur Dokumentation bei ihrer maximalen Ausprägung nach 20 min mit einem Stift markiert und bildeten sich nach 45 min spontan zurück.

[0071] Bei der Ablesung nach 24 h wurden innerhalb der markierten Grenzen der vorangegangenen Soforttyp-Reaktionen akzematoide Papeln als Spätphasenreaktion des Pricktests beobachtet (Fig. 9d). Der kontralaterale Arm, an dem der Reibetest durchgeführt worden war, zeigte eine ausgeprägte ekzematöse Reaktion im Gebiet der Konzentrationen Nr. 6 bis Nr. 4 (Fig. 9a, c), während bei den niedrigeren Konzentrationen Nr. 10 bis Nr. 7 keine ekzematöse Reaktion beobachtet wurde (Fig. 9b).

Beispiel 8

Immunoblot-Inhibition und Nachweis der Kreuzreaktivität des p40 Allergens mit Allergenen verschiedener Spezies

[0072] Aus der Literatur ist bekannt, daß eine enzymatische Argininkinaseaktivität praktisch in allen untersuchten Invertebraten vorkommt. Um zu überprüfen, welche immunologische Ähnlichkeiten zwischen dem p40 Allergen der Dörrobstmotte und den Homologen in anderen Spezies bestehen, wurde ein Immunoblot-Inhibitionsexperiment durchgeführt. Allergenextrakte aus der Milbe (Dermatophagoides pteronyssinus), Küchenschabe (Blattella germanica), Garnele (Penaeus monodon), Hummer (Homarus gammarus), Miesmuschel (Mytilus edulis), und Kabeljau (Gadus morhua) als einzigem Vertebraten wurden entweder eingekauft (Milbe und Schabe) oder aus frisch eingekauftem, ungekochten Muskelfleisch präpariert.

[0073] Die Gesamtallergene von der Milbe und der Küchenschabe stammten von Pharmacia/Allergon. Die verschiedenen Meeresfrüchte wurden in frischem, ungekochten Zustand auf dem Naschmarkt in Wien erworben. Es wurde so gut wie möglich nur Muskelfleisch verarbeitet. Die verschiedenen Proben (1 –5 g) wurden in flüssigem Stickstoff eingefroren, in der Reibschale zerrieben, mit 3 ml pro g Probe in eiskaltem bidest. H₂O mit 5 mM PMSF (Phenylmethansulfonylfluorid) 1 h bei 4°C gerührt. Ein Volumen Auftragspuffer (Fling und Gregerson, 1986) wurde zugesetzt und die Proben wurden 10 min bei 95°C denaturiert, unlösliche Bestandteile wurden 10 min bei 14500 Upm und 4°C abzentrifugiert, und die Proteinkonzentration der Extrakte wurde auf einem Coomassie-gefärbten SDS-Polyacrylamidgel abgeschätzt. Wie oben wurden präparative Gele mit 200 µg Protein pro cm gefahren, auf Nitrozellulose geblottet und in Streifen geschnitten.

[0074] Das Serum des Patienten AH11 und von den Patienten H89 und H32 wurde in der Konzentration 1:10 mit Puffer G (42 mM Na₂HPO₄, 6,4 mM NaH₂PO₄, 0,5% (v/v) Tween 20, 0,5% (w/v) Rinderserumalbumin, 0,05% (w/v) NaN₃, pH 7.5) verdünnt. Je 1 ml der Proben wurde entweder mit 10 µg des rekombinanten p40 Allergens mit Hexahistidintag in Puffer G, oder nur in Puffer G über Nacht bei 4°C präinkubiert, und dann wurde je mit einem Streifen Nitrozellulose mit geblotteten Extrakten die IgE-Reaktivität bestimmt. Das gebundene IgE wurde wie üblich mit jodmarkierten Antihuman-IgE Antikörpern detektiert.

[0075] Bei allen untersuchten Invertebratenspezies reagierten die Seren mit einer Bande im Bereich von 40 kDa, die durch Präinkubation mit dem rekombinanten p40 Allergen aus der Dörrobstmotte entweder ausgelöscht (Dörrobstmotte, Hausstaubmilbe) oder abgeschwächt (Küchenschabe, Garnele, Hummer, Miesmuschel) wurde (Fig. 10). Im Extrakt aus Kabeljau gab es zwar eine Reihe von allergenen Proteinen, aber keines von ihnen wurde durch Präinkubation mit dem p40 Allergen aus der Motte teilweise oder vollständig inhibiert.

LITERATUR

Anisike EO, Moreland BH, Watts DC (1975) Evolutionary variation between a monomer and a dimer arginine kinase. Biochem. J. 145: 535–543.

Arruda L K, Vailes L D, Benjamin D C, Chapman M D (1995) Molecular cloning of German cockroach (Blattella germanica) allergens. Int. Arch. Allergy Immunol. 107: 295–297.

Baldo B A, Panzani R C (1988) Detection of IgE antibodies to a wide range of insect species in subjects with suspected inhalant allergies to insects. Int. Arch. Allergy Appl. Immunol. 85: 278–287.

Breiteneder H, Pettenburger K, Bito A, Valenta R, Kraft D, Rumpold H, Scheiner O, Breitenbach M (1989) The gene coding for the major birch pollen allergen Bet v 1, is highly homologous to a pea disease resistance response gene. EMBO J. 8: 1935–1938.

Davis FM, Jenkins JN (1995) Management of scales and other insect debris: occupational health hazard in a lepidopterous rearing facility. J. Econ. Entomol. 88: 185-191.

De Vouge M W, Thaker A J; Zhang L, Muradia G, Rode H, Vijay H M (1998) Molecular cloning of IgE-binding fragments of Alternaria alternata allergens. Int. Arch. Allergy Immunol. 116: 261–268.

Fling SP, Gregerson DS (1986) Peptide and protein molecular weight determination by electrophoresis using a high-molarity tris buffer system without urea. Anal. Biochem. 155: 83–8.

Huynh T V et al., In: cDNA cloning, Oxford, IRL Press, 1 (1985) 49–78.

Jarolim E, Rumpold H, Endler A T, Ebner H, Breitenbach M, Scheiner O, Kraft D (1989) IgE and IgG antibodies of patients with allergy to birch pollen as tools to define the allergen profile of Betula verrucosa. Allergy 44: 385–395.

Karamloo F, Schmitz N, Scheurer S, Foetisch K, Hoffmann A, Haustein D, Vieths S (1999) Molecular cloning and characterization of a birch pollen minor allergen, Bet v 5, belonging to a family of isoflavone reductaserelated proteins. J. Allergy Clin. Immunol. 104: 991-999.

13

15

5

30

45

60

- Komase Y, Sakata M, Azuma T, Tanaka A, Nakagawa T (1997) IgE antibodies against midge and moth found in Japanese asthmatic subjects and comparison of allergenicity between these insects. Allergy 52: 75–81.
- Kraft D, Ferreira F, Vrtala S, Breiteneder H, Ebner C, Valenta R, Susani M, Breitenbach M, Scheiner O (1999) The importance of recombinant allergens for diagnosis and therapy of IgE-mediated allergies. Int. Arch. Allergy Immunol. 118: 171–176.
 - Kucharski R, Maleszka R (1998) Arginine kinase is highly expressed in the compound eye of the honey bee, Apis mellifera. Gene 211: 343–349.
 - Kunkel T A, Roberts J D, Zakour R A (1987) Rapid and efficient site-specific mutagenesis without phenotypic selection. Methods Enzymol. 154: 367–382.
- Lin R-Y, Shen H-D, Han S-H (1993) Identification and characterization of a 30 kd major allergen from Parapenaeus fissurus. J. Allergy Clin. Immunol. 92: 837–845.
 - Miyamoto T, In: Advances in Allergology and Clinical Immunology, Eds Godard P et al., The Parthenon Publishing Group-Carnforth, U. K. and New Jersey, USA, (1992) 343–347.
- Nagao T, Mitamura T, Wang X H, Negoro S, Yomo T, Urabe I, Okada H (1992) Cloning, nucleotide sequences, and enzymatic properties of glucose dehydrogenase isozymes from Bacillus megaterium IAM1030. J. Bacteriol. 174: 5013–5020.
 - Pearson W R, Lipman D J (1988) Improved tools for biological sequence comparison. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85: 2444–2448.
- Reese G, Ayuso R, Lehrer S B (1999) Tropomyosin: an invertebrate panallergen. Int. Arch. Allergy Immunol. 119: 247–258.
 - Rosenstreich D L, Eggleston P, Kattan M, Baker D, Slavin R G, Gergen P, Mitchell H, McNiff Mortimer K, Lynn H, Ownby D, Malveaux F (1997) The role of cockroach allergy and exposure to cockroach allergen in causing morbidity among inner-city children with asthma. N. Engl. J. Med. 336: 1356–1363.
 - Schupp J M, Travis SE, Price L B, Shand R F, Keim P (1995) Rapid bacterial permeabilization reagent useful for enzyme assays. Biotechniques 19: 18–20.
 - Segal D M, Taurog J D, Metzger H (1977) Dimeric immunoglobulin E serves as a unit signal for mast cell degranulation. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74: 2993–2997.
 - Short J M, Fernandez J M, Sorge J A, Huse W D (1988) Lambda ZAP: a bacteriophage lambda expression vector with in vivo excision properties. Nucleic Acids Res. 16: 7583–7600.
- 30 Storms W W, Berry C, Withee W (1981) Miller moth asthma. Clin. Allergy 11: 55–59.
 - Suzuki M, Itoh H, Sugiyama K, Takagi I, Nishimura J, Kato K, Mamiya S, Baba S, Ohya Y et al. (1995) Causative allergens of allergic rhinitis in Japan with special reference to silkworm moth allergen. Allergy 50: 23–27.
 - Thomas WR, Smith W (1999) Towards defining the full spectrum of important house dust mite allergens. Clin. Exp. Allergy 29: 1583–1587.
- Towbin H, Staehelin T, Gordon J (1979) Electrophoretic transfer of proteins from polyacrylamide gels to nitrocellulose sheets: procedure and some applications. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 76: 4350–4354.
 - Unger A, Stoger P, Simon Nobbe B, Susani M, Crameri R, Ebner C, Hintner H, Breitenbach M (1999) Clinical testing of recombinant allergens of the mold Alternaria alternata. Int. Arch. Allergy Immunol. 118: 220–221.
- Valenta R, Duchêne M, Pettenburger K, Sillaber C, Valent P, Bettelheim P, Breitenbach M, Rumpold H, Kraft D, Scheiner O (1991) Identification of profilin as a novel pollen allergen; IgE autoreactivity in sensitized individuals. Science 253: 557–560.
 - Valenta R, Lidholm J, Niederberger V, Hayek B, Kraft D, Gronlund H (1999) The recombinant-allergen-based concept of component-resolved diagnostics and immunotherapy (CRD and CRIT). Clin. Exp. Allergy 29 (1999) 896–904.
- Van Wijnen J H, Verhoeff A P, Mulder Folkerts D K, Brachel H J, Schou C (1997) Cockroach allergen in house dust. Allergy 52: 460–464.
 - Vrtala S, Sperr W R, Reimitzer I, von Ree R, Laffer S, Muller W D, Valent P, Lechner K, Rumpold H, Kraft D, et al. (1993) cDNA cloning of a major allergen from timothy grass (Phleum pratense) pollen; characterization of the recombinant Phl pV allergen. J. Immunol. 151: 4773–4781.
- Wang X, Zheng S, Zhang H (1994) A study of occupational asthma and specific IgE in sericulture workers. Chung Kuo I Hsueh Ko Hsueh Yuan Hsueh Pao. 16: 323–327
 - Wu CH, Lee MF, Liao SC, Luo SF (1996) Sequencing analysis of cDNA clones encoding the American cockroach Cr-Pl allergens. Homology with insect hemolymph proteins. J. Biol. Chem. 271: 17937–17943.
 - Wyss M, Maughan D, Wallimann T (1995) Re-evaluation of the structure and physiological function of guanidino kinases in fruitfly (Drosophila), sea urchin (Psammechinus miliaris) and man. Biochem. J. 309: 255–261.

60

55

SEQUENZPROTOKOLL

		,	11,0110	ael												
<120>	Rekomb				rgen∈	e aus	der	. Mot	te E	Plodi	la					
<130>	22034p	odemo	d													10
<140>																
<141>																
<160>	8															13
<170>	Patent	In V	/er.	2.1												20
<210>	1														•	
<211>														٠		
<212>			3440.1:	nata	.11-						•					2:
<213>	FIOGIA	# #11(-erbr	111006	STIG											
<220>																
<221>																30
<222>	(25)	. (108	39)													
<400>	1															
tcaagt		gaaaa	agcaç	gc ag	gca a	atg g	gtg q	gac <u>c</u>	acc d	gct a	acc c	ctt q	gag a	aaa	51	35
					N		/al A	Asp F	Ala <i>F</i>		Chr I	Leu (Glu I	Lys		
						1										
										5						
ttg ga	ag gct	ggc	ttc	agc	aag	ctt	gcc	gcc	tcc		tca	aag	tcg	ctg	99	40
ttg ga Leu Gl										gac					99	40
										gac					99	
Leu Gl	lu Ala	Gly	Phe	Ser 15	Lys	Leu	Ala	Ala	Ser 20	gac Asp	Ser	Lys	Ser	Leu 25		49
Leu Gl 10 ctg aa		Gly tac	Phe	Ser 15 acc	Lys agg	Leu gag	Ala gta	Ala ttt	Ser 20 gat	gac Asp gct	Ser	Lys aag	Ser	Leu 25 aag	99 147	
Leu Gl 10 ctg aa	lu Ala	Gly tac	Phe	Ser 15 acc	Lys agg	Leu gag	Ala gta	Ala ttt	Ser 20 gat	gac Asp gct	Ser	Lys aag	Ser	Leu 25 aag		45
Leu Gl 10 ctg aa Leu Ly	lu Ala ag aaa ys Lys	Gly tac Tyr	Phe ctc Leu 30	Ser 15 acc Thr	Lys agg Arg	Leu gag Glu	Ala gta Val	Ala ttt Phe 35	Ser 20 gat Asp	gac Asp gct Ala	Ser ctc Leu	Lys aag Lys	ser aac Asn 40	Leu 25 aag Lys	147	
Leu Gl ctg aa Leu Ly aag a	lu Ala ag aaa ys Lys cc tca	Gly tac Tyr	Phe ctc Leu 30	Ser 15 acc Thr	Lys agg Arg	Leu gag Glu ctc	Ala gta Val ctg	Ala ttt Phe 35 gat	Ser 20 gat Asp	gac Asp gct Ala	Ser ctc Leu cag	Lys aag Lys tca	ser aac Asn 40 ggt	Leu 25 aag Lys gtt		45
Leu Gl ctg aa Leu Ly aag a	lu Ala ag aaa ys Lys	Gly tac Tyr	Phe ctc Leu 30	Ser 15 acc Thr	Lys agg Arg	Leu gag Glu ctc	Ala gta Val ctg	Ala ttt Phe 35 gat	Ser 20 gat Asp	gac Asp gct Ala	Ser ctc Leu cag	Lys aag Lys tca	ser aac Asn 40 ggt	Leu 25 aag Lys gtt	147	4:
Leu Gl ctg aa Leu Ly aag a	lu Ala ag aaa ys Lys cc tca	Gly tac Tyr ttt Phe	Phe ctc Leu 30	Ser 15 acc Thr	Lys agg Arg	Leu gag Glu ctc	Ala gta Val ctg Leu	Ala ttt Phe 35 gat	Ser 20 gat Asp	gac Asp gct Ala	Ser ctc Leu cag	Lys aag Lys tca Ser	ser aac Asn 40 ggt	Leu 25 aag Lys gtt	147	45
Leu Gl 10 ctg aa Leu Ly aag ac Lys Th	lu Ala ag aaa ys Lys cc tca ar Ser	tac Tyr ttt Phe 45	Phe ctc Leu 30 ggt Gly	Ser 15 acc Thr tca Ser	Lys agg Arg act Thr	Leu gag Glu ctc Leu	Ala gta Val ctg Leu 50	Ala ttt Phe 35 gat Asp	Ser 20 gat Asp tct Ser	gac Asp gct Ala atc Ile	Ser ctc Leu cag Gln	Lys aag Lys tca Ser 55	ser aac Asn 40 ggt Gly	Leu 25 aag Lys gtt Val gca	147	4:
Leu Gl 10 ctg aa Leu Ly aag ac Lys Th	lu Ala ag aaa ys Lys cc tca ar Ser ac tta an Leu	tac Tyr ttt Phe 45	Phe ctc Leu 30 ggt Gly	Ser 15 acc Thr tca Ser	Lys agg Arg act Thr	Leu gag Glu ctc Leu gga Gly	Ala gta Val ctg Leu 50	Ala ttt Phe 35 gat Asp	Ser 20 gat Asp tct Ser	gac Asp gct Ala atc Ile	Ser ctc Leu cag Gln gat Asp	Lys aag Lys tca Ser 55	ser aac Asn 40 ggt Gly	Leu 25 aag Lys gtt Val gca	147	4: 50
Leu Gl 10 ctg aa Leu Ly aag ac Lys Th	lu Ala ag aaa ys Lys cc tca ar Ser	tac Tyr ttt Phe 45	Phe ctc Leu 30 ggt Gly	Ser 15 acc Thr tca Ser	Lys agg Arg act Thr	Leu gag Glu ctc Leu	Ala gta Val ctg Leu 50	Ala ttt Phe 35 gat Asp	Ser 20 gat Asp tct Ser	gac Asp gct Ala atc Ile	Ser ctc Leu cag Gln	Lys aag Lys tca Ser 55	ser aac Asn 40 ggt Gly	Leu 25 aag Lys gtt Val gca	147	4:
Leu Gl 10 ctg aa Leu Ly aag ac Lys Th gag aa Glu As	lu Ala ag aaa ys Lys cc tca ar Ser ac tta an Leu	tac Tyr ttt Phe 45 cat His	Phe ctc Leu 30 ggt Gly tcg Ser	Ser 15 acc Thr tca Ser ggt Gly	Lys agg Arg act Thr gtt Val	Leu gag Glu ctc Leu gga Gly 65	Ala gta Val ctg Leu 50 att Ile	Ala ttt Phe 35 gat Asp tat Tyr	Ser 20 gat Asp tct Ser gcc Ala	gac Asp gct Ala atc Ile cca Pro	Ser ctc Leu cag Gln gat Asp 70	Lys aag Lys tca Ser 55 gct Ala	aac Asn 40 ggt Gly gag Glu	Leu 25 aag Lys gtt Val gca Ala	147	4: 50
Leu Gl 10 ctg aa Leu Ly aag ac Lys Th gag aa Glu As tat gt	lu Ala ag aaa ys Lys cc tca ar Ser ac tta an Leu 60	tac Tyr ttt Phe 45 cat His	Phe ctc Leu 30 ggt Gly tcg Ser gca	Ser 15 acc Thr tca Ser ggt Gly	agg Arg act Thr gtt Val	Leu gag Glu ctc Leu gga Gly 65	Ala gta Val ctg Leu 50 att Ile	Ala ttt Phe 35 gat Asp tat Tyr ccc	Ser 20 gat Asp tct Ser gcc Ala	gac Asp gct Ala atc Ile cca Pro	Ser ctc Leu cag Gln gat Asp 70	Lys aag Lys tca Ser 55 gct Ala	ser aac Asn 40 ggt Gly gag Glu tac	Leu 25 aag Lys gtt Val gca Ala	147 195 243	4: 50

5		ggc	_											339
10		gag Glu												387
15		cgt Arg		_	3 2			_						435
20		tta Leu		_										483
25		ctc Leu 155											ctc Leu	531
30		ggc Gly												579
35		ttc Phe	_							•				627
40		tgg Trp												675
45	ctg Leu	gta Val												723
50		ggc Gly 235		_	_	_	•			_		-		771
55 60		gac Asp		_										819
		ctg Leu											tcg Ser	867
65														

270 275 280	
gtg cac atc aag ctg ccc aag ctg gcg gcc gac aag gcc aag ctg gag Val His Ile Lys Leu Pro Lys Leu Ala Ala Asp Lys Ala Lys Leu Glu 285 290 295	915 5
gag gtg gcc agc aag tac cac ctg cag gtg cgc ggc acc cgc ggc gag Glu Val Ala Ser Lys Tyr His Leu Gln Val Arg Gly Thr Arg Gly Glu 300 305 310	963
cac acg gag gcc gag ggc ggc gtc tac gac atc tcc aac aag agg cgc His Thr Glu Ala Glu Gly Gly Val Tyr Asp Ile Ser Asn Lys Arg Arg 315 320 325	1011
atg gga ctc acc gag tac gaa gcc gtc aag gag atg tac gac ggc atc Met Gly Leu Thr Glu Tyr Glu Ala Val Lys Glu Met Tyr Asp Gly Ile 330 345	1059
gct gaa ctg atc aaa atc gag aaa tcc ctg taagatgttt aacgatctcg Ala Glu Leu Ile Lys Ile Glu Lys Ser Leu 350 355	1109
cgctatcagt attttttgta ttatttatcg ttttcacata agtattggat gtgaaggggc	1169
gagggcgaca ctagtcagcg gccttgagcg gggccgggca cgcgggcggc ccactatact	1229 35
gtttcgtaaa agtattgtct ataaggaaat ggaaaataaa gacagctagc gttaagacaa aaaaa	1289 1294
<210> 2 <211> 355 <212> PRT	45
<213> Plodia interpunctella	50
<pre><400> 2 Met Val Asp Ala Ala Thr Leu Glu Lys Leu Glu Ala Gly Phe Ser Lys 1</pre>	55
Leu Ala Ala Ser Asp Ser Lys Ser Leu Leu Lys Lys Tyr Leu Thr Arg 20 25 30	
Glu Val Phe Asp Ala Leu Lys Asn Lys Lys Thr Ser Phe Gly Ser Thr 35 40 45	60
Leu Leu Asp Ser Ile Gln Ser Gly Val Glu Asn Leu His Ser Gly Val 50 55 60	65

_	Gly 65	Ile	Tyr	Ala	Pro	Asp 70	Ala	Glu	Ala	Tyr	Val 75	Val	Phe	Ala	Asp	Leu 80
5	Phe	Asp	Pro	Ile	Ile 85	Glu	Asp	Tyr	His	Asn 90	Gly	Phe	Lys	Lys	Thr 95	Asp
10	Lys	His	Pro	Pro 100	Lys	Asn	Trp	Gly	Asp 105	Val	Glu	Thr	Leu	Gly 110	Asn	Leu
15	Asp	Pro	Ala 115	Gly	Glu	Phe	Val	Val 120	Ser	Thr	Arg	Val	Arg 125	Cys	Gly	Arg
20	Ser	Met 130	Glu	Gly	Tyr	Pro	Phe 135	Asn	Pro	Cys	Leu	Thr 140	Glu	Ala	Gln	Tyr
25	Lys 145				Glu	_							_			Gly 160
	Glu	Leu	Lys	Gly	Thr 165	Phe	Phe	Pro	Leu	Thr 170	Gly	Met	Ser	Lys	Glu 175	Thr
30	Gln	Gln	Gln	Leu 180	Ile	Asp	Asp	His	Phe 185	Leu	Phe	Lys	Glu	Gly 190	Asp	Arg
35	Phe	Leu	Gln 195	Ala	Ala	Asn	Ala	Cys 200	Arg	Phe	Trp	Pro	Ser 205	Gly	Arg	Gly
40	Ile	Tyr 210	His	Asn	Glu	Asn	Lys 215	Thr	Phe	Leu	Val	Trp 220	Cys	Asn	Glu	Glu
45	Asp 225	His	Leu	Arg	Leu	Ile 230	Ser	Met	Gln	Met	Gly 235	Gly	Asp	Leu	Lys	Gln 240
50	Val	Tyr	Lys	Arg	Leu 245	Val	Arg	Gly	Val	Asn 250	Asp	Ile	Ala	Lys	Arg 255	Ile
50	Pro	Phe	Ser	His 260	Asn	Glu	Arg	Leu	Gly 265	Phe	Leu	Thr	Phe	Cys 270	Pro	Thr
55	Asn	Leu	Gly 275	Thr	Thr	Val	Arg	Ala 280	Ser	Val	His	Ile	Lys 285	Leu	Pro	Lys
60	Leu	Ala 290	Ala	Asp	Lys	Ala	Lys 295	Leu	Glu	Glu	Val	Ala 300	Ser	Lys	Tyr	His
65	Leu 305	Gln	Val	Arg	Gly	Thr 310	Arg	Gly	Glu	His	Thr 315	Glu	Ala	Glu	Gly	Gly 320

Val	Tyr	Asp	Ile	Ser 325	Asn	Lys	Arg	Arg	Met 330	Gly	Leu	Thr	Glu	Tyr 335	Glu		
Ala	Val	Lys	Glu 340	Met	Tyr	Asp	Gly	Ile 345	Ala	Glu	Leu	Ile	Lys 350	Ile	Glu 		
Lys	Ser	Leu 355															10
<210)> 3																15
<212	l> 10 2> DN 3> PJ	1A	a int	cerpu	ıncte	ella											20
)> l> cr 2> (3		. (885	5)													25
)> 3 ggaca	agt a	agaca	acaca	aa aq	gccad	ccac		_	_		e Lys	s Lys		g atg s Met	5 4	30
	gcg Ala 10	Met										cgc				102	35
	gag Glu															150	40
	gag Glu				-											198	45
	gac Asp		Thr	cag	_			Met	cag					ctg		246	50
-	aaa Lys	Glu		_		_		_	•		_	Val	gct			294	55
	cga Arg	_			_	_	_		_							342	60
																	65

	90			95					100					
5	ctc Leu													390
10	gag Glu													438
15 20	gaa Glu													486
25	ctt Leu													534
30	gcc Ala 170													582
35	ggc Gly			_	_		_	7	_		1		_	630
40	aac Asn													678
45	gag Glu				_							_		726
50	gag Glu		-				-					-		774
55	caa Gln 250													822
60													gag Glu 280	870
65	atc Ile		taaa	actco	etc a	acgtt	iggt	ca co	ctgg	gcct	g tco	cat	gcgg	925

ggca	agaco	cca (cgggt	tcatt	tc ca	aaga	cgcg	g cto	cttco	cgcc	agc	gatto	caa (catct	igtaca	985	5
gato	gttat	tat t	tcatt	cttat	ca ct	catt	taaa	a ata	attta	aaat	ctat	cagtt	itt a	atggo	cggtat	1045	
ttat	ittt	cga (gtaat	cataa	at aa	aataa	attta	a tta	actta	attt	aaaa	aaaa				1092	10
<212	L> 28 2> PE	RT	a int	terpı	ıncte	ella											15
<400)> 4																20
Met 1	Asp	Ala	Ile	Lys 5	Lys	Lys	Met	Gln	Ala 10	Met	Lys	Leu	Glu	Lys 15	Asp		25
Asn	Ala	Leu	Asp 20	Arg	Ala	Ala	Met	Cys 25	Glu	Gln	Gln	Ala	Lys 30	Asp	Ala		23
Asn	Leu	Arg 35	Ala	Glu	Lys	Ala	Glu 40	Glu	Glu	Ala	Arg	Gln 45	Leu	Gln	Lys		30
Lys	Ile 50	Gln	Thr	Ile	Glu	Asn 55	Asp	Leu	Asp	Gln	Thr 60	Gln	Glu	Ala	Leu		35
Met 65	Gln	Val	Asn	Ala	Lys 70	Leu	Glu	Glu	Lys	Glu 75	Lys	Ala	Leu	Gln	Asn 80		40
Ala	Glu	Ser	Glu	Val 85	Ala	Ala	Leu	Asn	Arg 90	Arg	Ile	Gln	Leu	Leu 95	Glu		45
Glu	Asp	Leu	Glu 100	Arg	Ser	Glu	Glu	Arg 105	Leu	Ala	Thr	Ala	Thr 110	Ala	Lys		
Leu	Ser	Glu 115	Ala	Ser	Gln	Ala	Ala 120	Asp	Glu	Ser	Glu	Arg 125	Ala	Arg	Lys		50
Val	Leu 130	Glu	Asn	Arg	Ser	Leu 135	Ala	Asp	Glu	Glu	Arg 140	Met	Asp	Ala	Leu		55
Glu 145	Asn	Gln	Leu	Lys	Glu 150	Ala	Arg	Phe	Leu	Ala 155	Glu	Glu	Ala	Asp	Lys 160		60
Lys	Tyr	Asp	Glu	Val 165	Ala	Arg	Lys	Leu	Ala 170	Met	Val	Glu	Ala	Asp 175	Leu		65

```
Glu Arg Ala Glu Glu Arg Ala Glu Ser Gly Glu Ser Lys Ile Val Glu
               180
                                    185
                                                         190
   Leu Glu Glu Leu Arg Val Val Gly Asn Asn Leu Lys Ser Leu Glu
                                                     205
           195
                                200
   Val Ser Glu Glu Lys Ala Asn Gln Arg Glu Glu Glu Tyr Lys Asn Gln
                            215
       210
                                                220
   Ile Lys Thr Leu Thr Thr Arg Leu Lys Glu Ala Glu Ala Arg Ala Glu
15 225
                        230
                                            235
                                                                 240
   Phe Ala Glu Arg Ser Val Gln Lys Leu Gln Lys Glu Val Asp Arg Leu
                   245
                                        250
                                                             255
20
   Glu Asp Glu Leu Val Ala Glu Lys Glu Lys Tyr Lys Asp Ile Gly Asp
               260
                                    265
                                                         270
25
   Asp Leu Asp Thr Pro Phe Val Glu Leu Ile Leu Lys Glu
           275
                                280
                                                    285
30
   <210> 5
   <211> 2230
   <212> DNA
   <213> Plodia interpunctella
   <220>
40
   <221> CDS
   <222> (13)..(2127)
45 <400> 5
   ggtgggtgga cg atg aag act gtc ctg atc tta gct ggc ctc gtg gcc ctg 51
                 Met Lys Thr Val Leu Ile Leu Ala Gly Leu Val Ala Leu
                    1
                                    5
                                                        10
50
   gcc gcg ggc aac acc ttc ccg gta ttc aga tat gac cac gtc gaa act
                                                                       99
   Ala Ala Gly Asn Thr Phe Pro Val Phe Arg Tyr Asp His Val Glu Thr
        15
                             20
                                                 25
55
   aga aaa ttg gaa gga gac ctt tta cag tac cag tcg aaa ttt ctg tct
                                                                       147
   Arg Lys Leu Glu Gly Asp Leu Leu Gln Tyr Gln Ser Lys Phe Leu Ser
    30
60
                         35
                                             40
                                                                  45
   ctt ctt gag aat gtg aga cag att gac tac gaa gcg gag tac tac aaa
                                                                       195
   Leu Leu Glu Asn Val Arg Gln Ile Asp Tyr Glu Ala Glu Tyr Tyr Lys
65
                     50
                                         55
                                                              60
```

		_			gac Asp			_	_						_	243	
		_	_		gcg Ala		_	_			_				-	291	5
					ttc Phe											339	15
					gac Asp 115	_			_				_	_		387	20
				_	gcc Ala											435	25
					tat Tyr					_			_			483	30
		_			gct Ala											531	35
			Ī		caa Gln	_			_		_	_		_	_	579	40
			_		gtt Val 195	_	_						_	_	_	627	45
_	_				tac Tyr								_		_	675	50
					ttg Leu			•		_						723	55
					ttc Phe										– –	771	60
																	65

5			att	Ile							819
10			cag Gln						_		867
15			gga Gly						_	- •	915
20			tat Tyr 305					_		_	963
25			aac Asn							tac Tyr	1011
30			ctt Leu						_	_	1059
35			ttt Phe								1107
40			aac Asn							ctg Leu	1155
45	tac Tyr		tac Tyr 385								1203
50			cgc Arg								1251
55			ccg Pro							_	1299
65			tac Tyr						_	_	1347

				tgg Trp	-	_											1395	5
		-	_	atc Ile 465		_		•	_			~				•	1443	10
	_			gac Asp						_							1491	15
				caa Gln												ttg Leu	1539	20
Į		cac		cct Pro			gtg					aag					1587	25
Ç	gcg			tac Tyr		aag					cct			-		gaa	1635	30
				ctt Leu 545	agc					tgg					gaa		1683	35
				acc Thr					tca					gtt			1731	40
			gag	gaa Glu				ttt		_	_		gtc		_		1779	45
]		atc		gaa Glu			aaa					cct					1827	50
Ç	gaa			gac Asp		atg					atg					act	1875	55
				ttc Phe 625	cct		_		Phe	gtc				Pro	tac		1923	60
				023					630					635				65

5	_		agc Ser 640		-			-	_	~						aac Asn	1971
10			ttg Leu						_		_	_				ctc Leu	2019
15			caa Gln														2067
20			caa Gln														2115
25	gta Val		aga Arg		taaa	aggaç	gag a	agaaa	agagt	it ct	tgaa	accaa	a aad	attt	aaa		2167
30	gcta aaa	agta	gaa d	cacta	atagt	cc ac	caata	aaaat	: aaa	aaatt	ttt	ataq	gtaaa	aaa a	aaaa	aaaaa	2227
35		0> 6 1> 70	05													·	
	<213	1> 70 2> P1	RT	a int	terpi	ıncte	ella							·		·	
	<213 <213 <213	1> 70 2> P1 3> P1 0> 6 Lys	RT	Val	Leu	Ile	Leu		Gly		Val	Ala	Leu	Ala	Ala 15	Gly	
40	<213 <213 <213 <400 Met	1> 70 2> P1 3> P1 0> 6 Lys	RT lodia Thr	Val	Leu 5	Ile	Leu		_	10					15	_	
40	<213 <213 <400 Met 1 Asn	1> 70 2> P1 3> P1 0> 6 Lys	RT lodia Thr	Val Pro 20	Leu 5 Val	Ile	Leu	Tyr	Asp 25	10 His	Val	Glu	Thr	Arg 30	15 Lys	Leu	
40	<213 <213 <400 Met 1 Asn Glu	1> 70 2> P1 3> P1 0> 6 Lys Thr	RT lodia Thr Phe Asp	Val Pro 20 Leu	Leu 5 Val Leu	Ile Phe Gln	Leu Arg Tyr	Tyr Gln 40	Asp 25 Ser	10 His	Val Phe	Glu Leu	Thr Ser 45	Arg 30 Leu	15 Lys Leu	Leu	
40 45 50	<213 <213 <400 Met 1 Asn Glu Asn	1> 70 2> P1 3> P1 0> 6 Lys Thr Gly Val 50	Thr Phe Asp 35	Val Pro 20 Leu Gln	Leu 5 Val Leu Ile	Ile Phe Gln Asp	Leu Arg Tyr 55	Tyr Gln 40 Glu	Asp 25 Ser	10 His Lys	Val Phe	Glu Leu Tyr 60	Thr Ser 45 Lys	Arg 30 Leu Val	15 Lys Leu Gly	Leu Glu Lys	

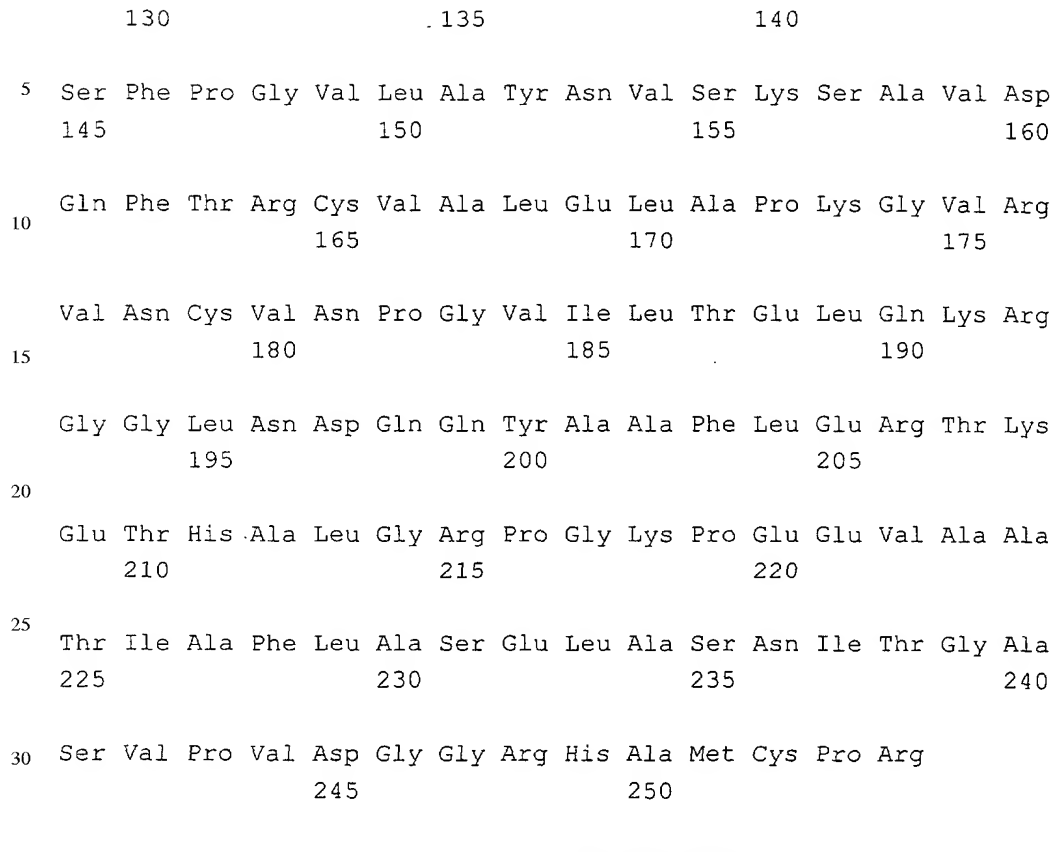
				85					90					95				
Tyr	Thr	Phe	Ser 100	Ile	Phe	Tyr	Asp	Arg 105	Gln	Arg	Glu	Glu	Ala 110	Lys	Ile		5	
Ile	Tyr	Asp 115	Leu	Phe	Tyr	Ser	Ala 120	Lys	Asp	Leu	Asp	Thr 125	Phe	Tyr	Lys		10	
Thr	Val 130	Ala	Tyr	Gly	Arg	Ile 135	Tyr	Phe	Asn	Glu	Tyr 140	Gln	Phe	Met	Tyr		15	
Ala 145	Phe	Tyr	Ala	Ala	Ile 150	Ile	Gln	Arg	Ser	Asp 155	Thr	Thr	Gly	Ile	Val 160			
Leu	Pro	Ala	Pro	Tyr 165	Glu	Leu	Tyr	Pro	Glu 170	Tyr	Phe	Leu	Asn	Met 175	Tyr		20	
Thr	Ile	Gln	Arg 180	Met	Tyr	Arg	Thr	Gln 185	Met	Gln	Ser	Gly	Ile 190	Phe	Asn		25	
Glu	Glu	Val 195	Ala	Ser	Asn	Tyr	Gly 200	Ile	Trp	Lys	Met	Asp 205	Asn	Asn	Tyr		30	
Tyr	Tyr 210	Tyr	Tyr	Asn	Tyr	Ser 215	Asn	Pro	Leu	Thr	Tyr 220	Arg	Asn	Gln	Glu		35	
Tyr 225	Arg	Leu	Ser	Tyr	Leu 230	Thr	Glu	Asp	Ile	Gly 235	Trp	Asn	Ser	Tyr	Tyr 240		40	I
Tyr	Tyr	Phe	His	Asn 245	Leu	Met	Pro	Phe	Trp 250	Gly	Lys	Gly	Glu	Asp 255	Phe			
Ile	Gly	Ile	Phe 260	Lys	Glu	Arg	Arg	Gly 265	Glu	Phe	Tyr	Tyr	Tyr 270	Phe	Tyr		45	
Gln	Gln	Leu 275	Leu	Ser	Arg	Tyr	Tyr 280	Leu	Glu	Arg	Leu	Ser 285	Asn	Gly	Leu		50	
Gly	Glu 290	Ile	Pro	Asp	Phe	Ser 295	Trp	Tyr	Gln	Pro	Leu 300	Arg	Ser	Gly	Tyr		55	
Tyr 305	Pro	Ala	Ile	Tyr	Thr. 310	Ser	Ser	Ala	Tyr	Pro 315	Phe	Ala	Gln	Arg	Pro 320		60	
Asn	Tyr	Tyr	Tyr	Met 325	Gly	Thr	Glu	Glu	Asn 330	Val	Asp	Tyr	Ile	Gln 335	Phe			
Leu	Asp	Ala	Gln	Glu	Lys	Ser	Phe	Val	Gln	Phe	Leu	Gln	Ile	Gly	Gln		65	

				340					345					350		
5	Phe	Lys	Ala 355	Phe	Lys	Gln	Asp	Val 360	Asp	Phe	Arg	Asn	Ser 365	Lys	Ser	Ile
10	Asn	Phe 370	Val	Gly	Asn	Phe	Trp 375	Gln	Gly	Asn	Pro	Asp 380	Leu	Tyr	Asp	Lys
15	Tyr 385	Gly	Arg	Glu	Val	Asn 390	Tyr	Asp	Asp	Ser	Tyr 395	Glu	Ile	Ile	Ala	Arg 400
	Arg	Val	Leu	Gly	Ala 405	Ala	Pro	Pro	Thr	Ser 410	Asp	Asn	Tyr	Glu	Phe 415	Val
20	Pro	Ser	Ala	Leu 420	Asp	Phe	Tyr	Gln	Thr 425	Ser	Leu	Arg	Asp	Pro 430	Ala	Phe
25	Tyr	Met	Leu 435	Tyr	Asn	Lys	Ile	Met 440	Ser	Tyr	Ile	Val	Gln 445	Tyr	Lys	Glu
30	Trp	Leu 450	Glu	Pro	Tyr	Asp	Gln 455	Glu	Val	Leu	His	Tyr 460	Ser	Gly	Val	Lys
35	Ile 465	Asn	Asp	Val	Ser	Val 470	Gly	Asn	Leu	Thr	Thr 475	Phe	Phe	Glu	Tyr	Tyr 480
40	Asp	Phe	Asn	Ala	Thr 485		Ala	Val	Phe	Leu 490	Ser	Asp	Gln	Glu	Ile 495	Gln
40	Gln	Gln	Tyr	Ser 500	Ser	Phe	Ile	Val	Arg 505	Gln	Pro	Arg	Leu	Asn 510	His	Glu
45	Pro	Phe	Ser 515	Val	Thr	Ile	Asp	Val 520	Lys	Ser	Asp	Val	Glu 525	Ala	Glu	Ala
50	Tyr	Phe 530	Lys	Ile	Phe	Val	Gly 535	Pro	Lys	Tyr	Asp	Gly 540	Glu	Gly	Arg	Pro
55	Leu 545	Ser	Leu	Glu	Asp	Asn 550	Trp	Met	Asn	Phe	Val 555	Glu	Leu	Asp	Trp	Phe 560
60	Thr	His	Lys	Leu	Thr 565	Ser	Gly	Gln	Asn	Lys 570	Val	Glu	Arg	Lys	Ser 575	Glu
	Glu	Phe	Phe	Phe 580	Phe	Lys	Glu	Asp	Ser 585	Val	Ser	Met	Ser	Lys 590	Ile	Tyr
65	Glu	Leu	Leu	Lys	Gln	Gly	Gln	Val	Pro	Glu	Ser	Met	Ser	Glu	Asp	Tyr

595 600	605	
Asp Ser Met Pro Ser Arg Leu Met 610 615	Leu Pro Arg Gly Thr Pro Gly Gly 620	5
Phe Pro Val Gln Phe Phe Val Phe 625 630	e Val Tyr Pro Tyr Gln Ala Leu Ser 635 640 1	10
Lys Asp Leu Glu Ala Met Lys Asn 645	Ile Ile Leu Asp Asn Lys Pro Leu 650 655	15
Gly Tyr Pro Phe Asp Arg Pro Val 660	Glu Tyr Pro Tyr Leu Phe Leu Gln 665 670	
Pro Asn Met Tyr Phe Glu Asp Val 675 680	. Asn Ile Tyr His Arg Gly Pro Gln	20
Tyr Pro Trp Trp Ser Asn Gly Gln 690 695	Phe Arg Leu Asn Glu Val Pro Arg 2	25
Gln 705	3	30
<210> 7 <211> 1076	3	35
<212> DNA <213> Plodia interpunctella	· 4	40
<220> <221> CDS <222> (73)(834)	4	45
<400> 7 taactgttat tgctcagtga taatagatta	a gttattatat tgtcaagaag ctgatacgtt 60	50
	gt aaa gtt gta att gta acc ggt gct 111	,,,
Met Ash Phe Ala Gi	Sly Lys Val Val Ile Val Thr Gly Ala 5 10 5	55
	gct gtg ttc cta tcg aaa cta ggc 159 Ala Val Phe Leu Ser Lys Leu Gly 25	60
gct aag ctt tct ctg acg gga cgt	aac gtc gag aat ctt aag aaa gtt 207	
Ala Lys Leu Ser Leu Thr Gly Arg 30 35	Asn Val Glu Asn Leu Lys Lys Val 40 45	65

5	_	cag Gln	_	•	_			_				_	_	gac Asp	255
10		acc Thr		_		_	_				_			_	303
15		tac Tyr				_									351
20		ggt Gly 95												atg Met	399
25		aca Thr			_					_	_	_	J	cca Pro 125	447
30		ctt Leu								_		_	•		495
35		atc Ile											=		543
40	gct Ala	gta Val													591
45	GJA aaa	gta Val 175												**	639
50		aag Lys													687
55		acc Thr													735
60		gca Ala													783

Thr Gly Ala Ser Val Pro Val Asp Gly Gly Arg His Ala Met Cys Pro 240 245 250	831
cga taatttttt aataaaatac atgttaattt tttttttact atttacaatt Arg	884
tttcaatcca agcattttac aatgatcaaa gtgtctaaaa ccttttgaat attgtacaat	944
aaaattttta tatattatag attaagtaaa aacgttcata tacctataat ttgtgtcata	1004
tggatgtcca tgtgttcata tattttgtta taaccttgtt attttaaaat aaaaacaaat	1064
aataaaaaa aa .	1076
<210> 8 <211> 254 <212> PRT <213> Plodia interpunctella	25
<pre><400> 8 Met Asn Phe Ala Gly Lys Val Val Ile Val Thr Gly Ala Ser Ser Gly 1</pre>	30
Ile Gly Ala Ala Thr Ala Val Phe Leu Ser Lys Leu Gly Ala Lys Leu 20 25 30	35
Ser Leu Thr Gly Arg Asn Val Glu Asn Leu Lys Lys Val Ser Gln Asp 35 40 45	40
Cys Glu Lys Ser Thr Gln Thr His Tyr Ile Ala Ala Asp Leu Thr Lys 50 55 60	45
Glu Lys Asp Ile Glu Asn Ile Val Lys Ser Thr Ile Asp Lys Tyr Gly 65 70 75 80	50
Gln Leu Asp Val Leu Val Asn Asn Ala Gly Ile Leu Glu Thr Gly Ser 85 90 95	
Ile Glu Asn Thr Ser Leu Ala Gln Tyr Asp Arg Leu Met Asn Thr Asn 100 105 110	55
Val Arg Ser Ile Tyr Tyr Leu Thr Met Leu Ala Val Pro His Leu Leu 115 120 125	60
Lys Thr Lys Gly Asn Ile Val Asn Val Ser Ser Val Asn Gly Ile Arg	(



Patentansprüche

1. Nukleinsäure, kodierend für ein allergenes Polypeptid, umfassend

35

40

45

50

55

60

65

(a) eine der in SEQ ID No. 1, 3, 5 oder 7 dargestellten Sequenzen oder ein Fragment davon, welches für eine allergene Determinante davon kodiert,

(b) eine von einer Sequenz gemäß (a) auf Grund der Degeneration des genetischen Codes abweichende Sequenz,

(c) eine Sequenz mit einer Identität > 80% zu einer der Sequenzen von (a) oder/und (b) oder

(d) eine Sequenz, die mit einer der Sequenzen gemäß (a), (b) oder/und (c) unter stringenten Bedingungen hybridisiert.

2. Nukleinsäure, umfassend einen Bereich, der für ein Polypeptid mit einer SEQ ID No. 2, 4, 6 oder 8 dargestellten Sequenz kodiert.

3. Rekombinantes DNA-Molekül, das (a) eine Nukleotidsequenz, die für ein Polypeptid kodiert, das die Antigenizität der Allergene p40 mit der Aminosäuresequenz in der SEQ ID No. 2, p33 mit der Aminosäuresequenz in der SEQ ID No. 4, p84 mit der Aminosäuresequenz in der SEQ ID No. 6 oder p27 mit der Aminosäuresequenz in der SEQ ID No. 8 besitzt und aus Arthropoden abgeleitet ist, oder (b) eine Nukleotidsequenz, die mit einer Nukleotidsequenz (a) unter stringenten Bedingungen hybridisiert, aufweist.

4. Rekombinantes DNA-Molekül nach einem der Ansprüche 1–3, das eine Nukleotidsequenz umfaßt, die für ein Polypeptid kodiert, das eine antigene Kreuzreaktivität und eine Identität > 50% mit dem p40 Allergen, dem p33 Allergen, dem p84 Allergen oder dem p27 Allergen oder ihren Homologen aus anderen Arthropoden besitzt.

5. Vektor, umfassend eine Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1–4 in operativer Verknüpfung mit einer Expressionskontrollsequenz.

6. Rekombinanter DNA-Expressionsvektor oder ein Klonierungssystem, die eine Expressionskontrollsequenz besitzen, die operativ mit einem rekombinanten Molekül wie in Anspruch 3 oder 4 beschrieben, verknüpft ist.

7. Rekombinanter Expressionsvektor, der eine Expressionskontrollsequenz besitzt, die funktionell mit einer Nukleotidsequenz verknüpft ist, die unter stringenten Bedingungen mit einer Nukleotidsequenz hybridisiert, wie sie in SEQ ID Nos. 1, 3, 5 oder 7 angegeben ist.

8. Zelle, transformiert mit einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1–4 oder einem Vektor nach einem der Ansprüche 5–7.

9. Allergenes Polypeptid, kodiert durch eine der Nukleinsäuren nach einem der Ansprüche 1–4.

10. Polypeptid nach Anspruch 9 mit einer in SEQ ID No. 2, 4, 6, oder 8 dargestellten Aminosäuresequenz oder allergene Fragmente davon.

11. Polypeptid, das mit einem Polypeptid nach Anspruch 9 oder 10, insbesondere mit einem Polypeptid der SEQ ID No. 2, 4, 6 oder 8 immunologisch kreuzreaktiv ist.

12. Polypeptid nach einem der Ansprüche 9-11, dadurch gekennzeichnet, dass es mit einem heterologen Peptid

oder Polypeptid fusioniert ist.

- 13. Ein Polypeptid nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass das heterologe Peptid oder Polypeptid eine zellulosebindende Domäne, β-Galaktosidase oder Glutathion S-Transferase ist.
- 14. Verwendung eines Polypeptids nach Anspruch 9–13 oder von Fragmenten eines solchen Polypeptids als Immunogen zur Herstellung von Antikörpern.
- 15. Antikörper gegen ein Polypeptid nach einem der Ansprüche 9–13.
- 16. Pharmazeutische Zusammensetzung, umfassend:
 - (a) eine Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1–4,
 - (b) einen rekombinanten Vektor nach einem der Ansprüche 5-7,
 - (c) eine Zelle nach Anspruch 8,
 - (d) ein Polypeptid nach einem der Ansprüche 9-13 oder/und
 - (e) einen Antikörper nach Anspruch 15.
- 17. Verwendung einer Zusammensetzung nach Anspruch 16 zur Herstellung eines diagnostischen und/oder therapeutischen Mittels.
- 18. Verwendung nach Anspruch 17 für die Therapie oder/und Diagnose von allergischen Erkrankungen.
- 19. Verfahren zur Diagnose, bevorzugt in vitro, einer Allergie gegen Arthropodenproteine, wobei man eine Probe einer Körperflüssigkeit aus dem Patienten, in der Antikörper gegen das Arthropodenprotein vermutet werden, mit einem Polypeptid nach Anspruch 6–13 unter Bedingungen in Kontakt bringt, die die Bildung eines Komplexes zwischen dem Antikörper und dem Polypeptid ermöglichen, wonach der Komplex gemessen wird und zu der Menge des Antikörpers in der Probe in Beziehung gesetzt wird, wobei ein erhöhter Spiegel als Zeichen einer Allergie gegen das Arthropodenprotein gewertet wird, die das Polypeptid enthält.
- 20. Verfahren zur Messung, vorzugsweise in vitro, einer zellulären Immunreaktion, wobei ein rekombinantes oder synthetisches Protein oder Polypeptid nach einem der Λnsprüche 9 13 zur Stimulation der zellulären Immunreaktion verwendet wird.
- 21. Verfahren zur Bestimmung von Arthropodenallergenen in Proben aus der Umwelt des Menschen, dadurch gekennzeichnet, dass man die Argininkinaseaktivität (EC 2.7.3.3) in den Proben bestimmt.
- 22. Verfahren zur Bestimmung von Arthropodenallergenen in Proben aus der Umwelt des Menschen, dadurch gekennzeichnet, dass man das Vorhandensein einer Nukleinsäure nach Anspruch 1–4 oder eines allergene Polypeptids nach Anspruch 9–13 bestimmt.
- 23. Verfahren zur Bestimmung von Arthropodenallergenen in Proben aus der Umwelt des Menschen, dadurch gekennzeichnet, dass man das Vorhandensein der Allergene p40, p33, p84 oder p27 oder ihrer Homologen bestimmt.
- 24. Verfahren nach Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, dass man das Vorhandensein eines p40 Homologen aus Milbe oder Motte bestimmt.
- 25. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels, das ein synthetisches oder rekombinantes Polypeptid nach Anspruch 9–13 enthält und zur Hyposensibilisierung (Immuntherapie) von Patienten mit Allergie gegen p40, p33, p84 oder p27 oder ihrer Homologen eingesetzt werden kann.
- 26. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels für die passive oder aktive Immuntherapie, das solche Fragmente oder Teilpeptide des Polypeptids der Erfindung enthält, die zwar ein Epitop oder mehrere Epitope, insbesondere IgE, IgG oder IgA-Epitope, des p40, des p33, des p84, oder des p27 Allergens oder ihrer Homologen umfassen, aber nicht oder nur in einem stark eingeschränkten Maß zu einer anaphylaktischen Reaktion führen können.
- 27. Verwendung einer Argininkinase zur Herstellung eines Arzneimittels oder/und eines diagnostischen Mittels zur Behandlung von allergischen Erkrankungen oder/und zur Bestimmung von Allergenen.
- 28. Verwendung nach Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, dass eine Argininkinase aus einer Motte oder aus einer Milbe verwendet oder bestimmt wird.
- 29. Verfahren zum Nachweis einer Allergie, bei dem die Dörrobstmotte, Extrakte davon oder einzelne Bestandteile davon zur Bestimmung der Allergie eingesetzt werden.
- 30. Allergen, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine Argininkinase handelt.
- 31. Allergen nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine Argininkinase aus einer Motte oder einer Milbe handelt.

Hierzu 11 Seite(n) Zeichnungen

65

5

10

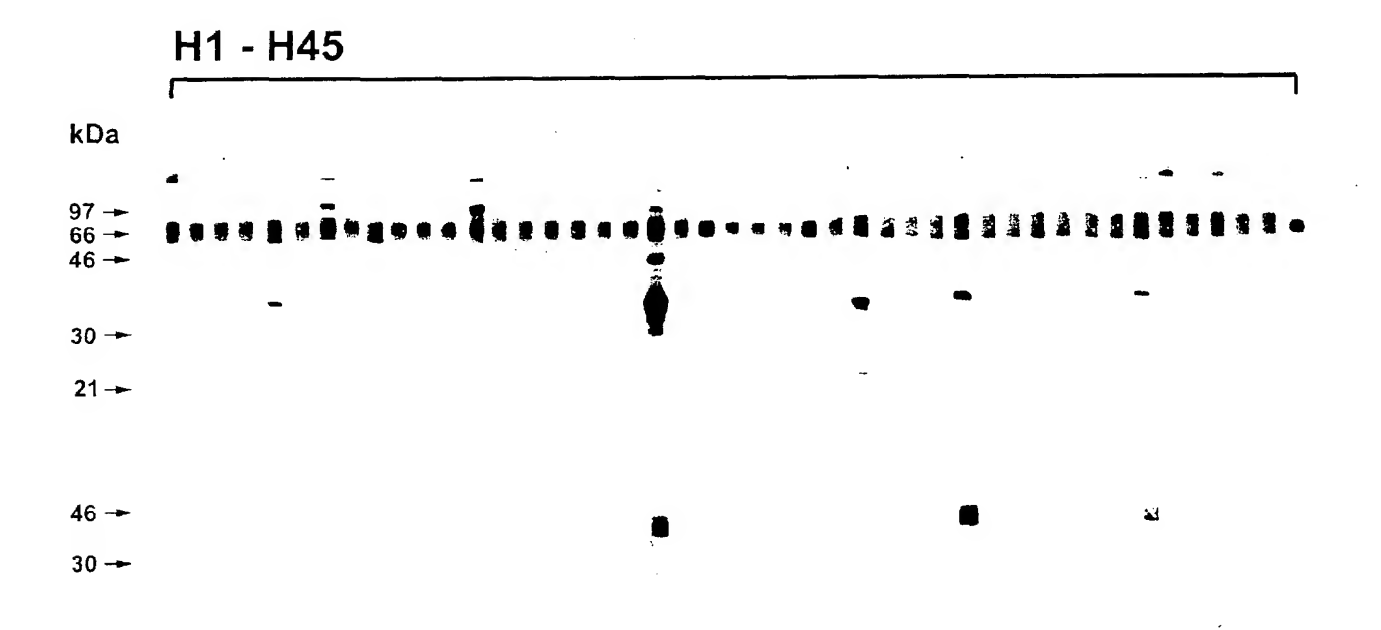
15

40

50

55

Nummer: Int. Cl.⁷: Offenlegungstag: **DE 100 41 541 A1 C 07 K 16/00**14. März 2002



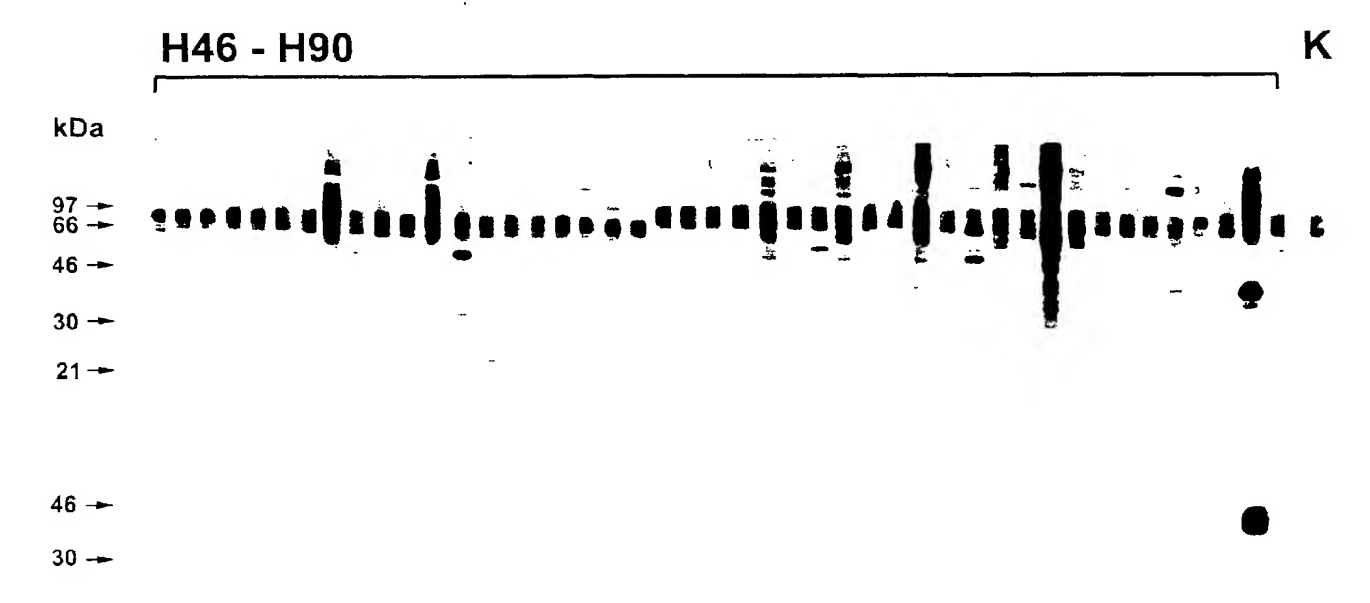


Fig. 1

Nummer: Int. Cl.⁷: Offenlegungstag: **DE 100 41 541 A1 C 07 K 16/00**14. März 2002

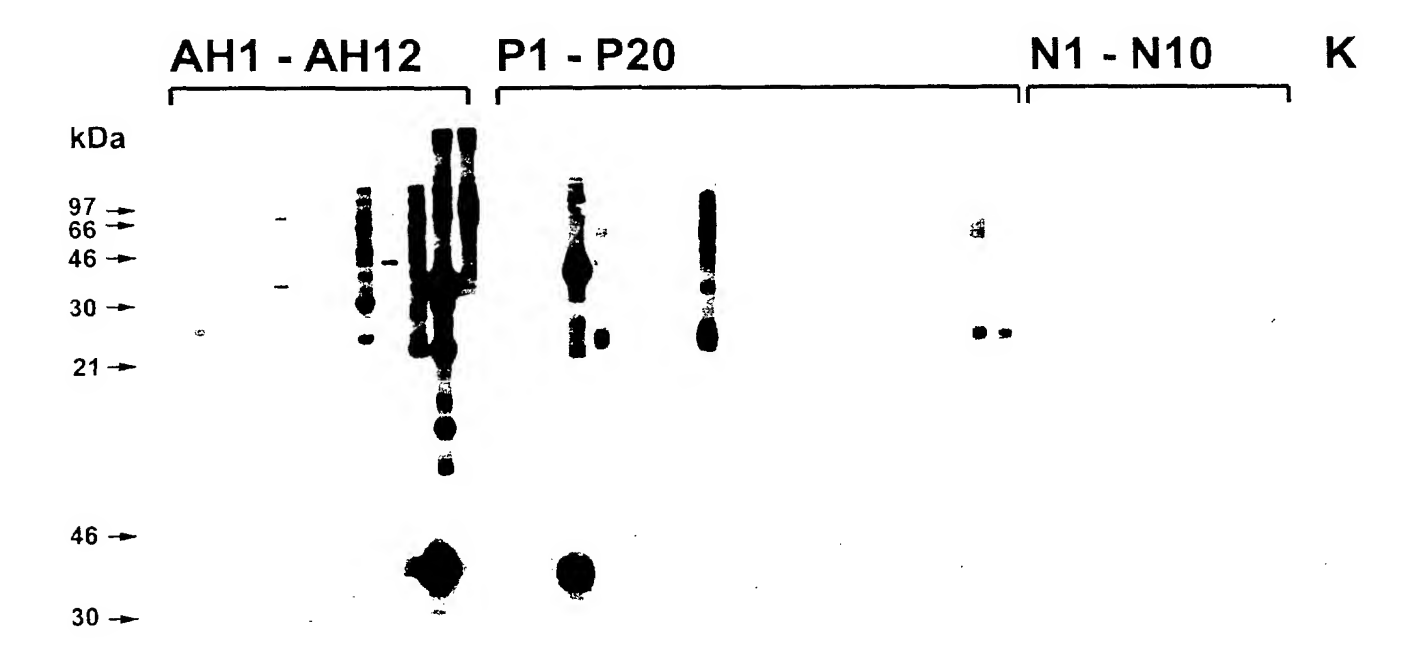


Fig. 2

Nummer: Int. Cl.⁷:

DE 100 41 541 A1 C 07 K 16/00 Offenlegungstag: 14. März 2002

Fig. 3

1 TCAAGTGTCAGAAAAGCAGCAGCA

25	ATG	GTG	GAC	GCC	GCT	ACC	CTT	GAG	AAA	TTG	GAG	GCT	'GGC	TTC	AGC	AAG	CTT	GCC	GCC	TCC
1	M	V	D	A	A	${f T}$	L	E	K	L	E	A	G	F	S	K	L	Α	A	S

85	GAC	TCA	AAG	TCG	CTG	CTG	AAG	AAA	TAC	CTC	ACC	AGG	GAG	GTA	TTT	'GAT	GCT	CTC	'AAG	AAC	
21	D	S	K	S	L	·L	K	K	Y	L	${f T}$	R	E	V	F	D	А	L	ĸ	N	

		7.	1.	 	7.6	7.5	_	J.	_	7.	 V	T.	ע	\boldsymbol{L}	لبا	1/	TA	

145	AAG	AAG	ACC	TCA	TTT	GGT	TCA	ACT	CTC	CTG	GAT	TCT	ATC	CAG	TCA	GGT	GTT	GAG	AAC	TTA
47	K	K	Т	S	म	G	S	Т	۲.	Τ.	D	S	T	\cap	S	C	7.7	ᇤ	ΝT	Τ.

- 1105 TCTCGCGCTATCAGTATTTTTTGTATTATTTATCGTTTTCACATAAGTATTGGATGTGAA
- 1225 ATACTGTTTCGTAAAAGTATTGTCTATAAGGAAATGGAAAATAAAGACAGCTAGCGTTAA
- 1285 GACAAAAAA

Nummer: Int. Cl.⁷: Offenlegungstag: **DE 100 41 541 A1 C 07 K 16/00**14. März 2002

Fig. 4

1081 TATTTAAAAAAA

1	ACA	GGA	CAG'	rag.	ACA	CAC	AAA	.GCC	ACC	ACC	ATG	GAC	GCG	ATC	AAG	AAG	AAG	ATG	CAG	GCG
1											M	D	A	I	K	K	K	M	Q	A
61	ATG.	AAG	CTG	GAG	AAG	GAC	AAC	GCT	TTG	GAC	CGC	GCT	'GCC	ATG	TGC	GAG	CAG	CAG	GCC	AAG
11	М	K	L	E	K	D	N	A	L	D	R	A	A	M	С	E	Q	Q	A	K
121	GAC	GCC	AAC	CTC	CGT	GCT	GAG	AAG	GCC	GAG	GAG	GAG	GCC	AGA	CAA	TTG	CAG	AAG	AAG	ATC
31	D	A	N	L	R	A	E	K	A	Ε	E	Ε	A	R	Q	L	Q	K	K	I
181	CAG.	ACG	ATT	GAG	AAC	GAT	CTG	GAC	CAG	ACG	CAG	GAG	GCG	CTC	ATC	CAG	GTC	AAC	GCC	AAG
51	0	T	I	E	N	D	L	D	Q	T	Q				M	0	V		Α	K
					.				~		~~									
241	CTG								-	_						-			_	
71	L	E	E	K	E	K	A	L	Q	N	A	E	S	E	V	A	A	L	N	R
301	CGT	ATC	CAA	CTG	CTG	GAA	GAG	GAC	CTC	GAG	AGG	TCC	'GAG	GAG	CGC	CTC	GCC	ACC	GCC	ACA
91	R	I	0	_	L	E	E	D	L	E	R	S	E	E	R	L	A	Ť	A	T
			~																	
361	GCC	AAA	CTG'	TCC	GAA	.GCC	AGC	CAG	GCT	GCC	GAT	GAG	TCG	GAA	CGI	'GCC	CGC:	AAG	GTG	CTC
111	A	K	L	S	E	A	S	Q	A	A	D	E	S	E	R	A	R	K	V	L
421	GAG	AAC.	AGG'	TCA	TTG	GCT	GAI	'GAA	GAG	CGI	'ATG	GAC	GCT	TTG	GAG	AAC	CAG	CTG	AAG	GAA
131	E	N	R	S	L	A	D	E	E	R	M	D	A	L	E	N	Q	L	K	Ē
481	GCC	AGG'	ттс	CTT	GCT	'GAG	GAA	GCC	'GAC	AAC	AAA	TAC	GAT	GAG	GTI	GCT	CGT	AAG	CTG	GCC
151	A	R	F	L	A	E	E	A	D	K	K	Y		E	v	A	R	K	L	A
541	ATG		ሮ አ ሮ (പവധ	ሮአሮ		G N C	יכפר	יברכ	ርለር	יכאמ	രവസ	יבייר	א מיב <i>י</i> ן	יייר	יכפר	א מי <i>בו</i> י	ሙርረ	א א א	አ ጥር
171	M	V.	GAG E	A A	D D	L	E	R		E	E	R	_	E	S	.GGC	E	S		Ι
		-	_	-	_		- 							_		_				_
601	GTC	GAG	CTT	GAG	GAA	GAA	CTG	CGC	GTG	GTI	GGC	AAC	AAC	TTG	AAA	TCC	CTG	GAA	GTC	TCC
191	V	E	L	E	E	E	L	R	V	V	G	N	N	L	K	S	L	E	V	S
661	GAG	GAG	מממ	מממ	מממ	ממיי	CCT	GAG	GAG	CAC	ידארי	מממי	יימג	יראכ	! ልጥር	מממי	מככ	ירידיר	a ግ	מככ
211	E		K	A		0	R		E		Y		N	0	I	K	T	L	T	T
	-				_,	×					-			×	_		_		-	_
721	CGC	CTA	AAG	GAG	GCT	'GAG	GCC	CGC	GCT	'GAG	TTC	GCC	:GAG	CGT	TCC	GTG	CAG	AAA	.CTG	CAA
231	R	L	K	E	A	E	A	R	A	E	F	A	E	R	S	V	Q	K	L	Q
701	AAG	CNC	രനവ	מאמ	አረር	ירייריי	ימא ז	ረርአር	' ር አ አ	СТС	יכיייכי	יכיריד	יכאכ <i>י</i>	א מי	iana	אר מרלי	ምክር	א א אי	ረን ጥ	ייים ע
251	K			D D	AGG R		E			L		A A	E	K	E	K	Y	.c.c.c. K	D	AII I
2,71	K	<u></u>	V	10	K		1.7	ע		1.1	V	7	ليد	1/	دا	10	1	1	L)	-
841	GGT	GAC	GAC	CTG	GAC	ACC	CCC	TTC	GTC	'GAC	CTC	ATC	CTC	AAG	GAA	AATA	ACT	CCT	CAC	GTT
271	G	D	D	L	D	T	P	F	V	E	L	I	L	K	E	*				
901	GGT	CAC	CTG	GGC	CTG	TCC	CAT	'GCG	GGG	CAC	ACC	CAC	'GGG	TCA	TTC	CAA	GAC	:GCG	GCT	'CT'I
961	CCG	ררש.	מרפ	ייים ע	מ מי׳	ጥልግ	יריירי	<u>፡</u> ሞ፮ ፫	'ልርአ	نىڭىلەر	י ח י על ידויי	יייי עי	ירעריי	لمنطوبك	מידעי	ሊጥጥ	ייזי <u>ע</u> י	<u>א</u> בידיי	<u>አ</u> ልጥ	י י ידי <u>ע</u> י
•											_		_							
1021	TAA	ATC	TAT	AGT	TTT	ATG	GCG	GTA	TTT	l'TA'	TTC	GAG	AAT	rat.	'AA'	'AAA'	AATA	TTT	TTA'	'AC'I

Nummer: Int. Cl.⁷: Offenlegungstag: **DE 100 41 541 A1 C 07 K 16/00**14. März 2002

Fig. 5

1	GGTGGG	TGG.	ACG <i>I</i>	ATGI M	AAGI K	ACT(T	GTC(V	CTGA L	TCT I	TAC L	CTC A	G G	TCG L	TGG V	CCC A	TGC L	GCC(A	GCGG A	G G
61 17	AACACC N T	TTC F	CCG(P	V V	rtc <i>i</i> F	AGA' R	TATO Y	SACC D	CACC H	TCO V	SAA! E	ACTA T	GAA R	AAT K	TGG L	BAAC E	G G	GACC D	CTT L
121 37	TTACAG L Q	TAC Y	CAGT Q	rcg <i>i</i> s	AAA: K	rtt(F	CTG1 L	CTC S	TTC L	CTTO L	AGA E	AATG N	TGA V	.GAC R	'AGA Q	TTO I	AC' D	race Y	SAA E
181 57	GCGGAG A E	TAC' Y	TACA Y	AAA(K	V V	GGC G	AAG0 K	G G	'ACG Y	FACA D	TC(OATE V	CCA A	GCA S	TAG I	AGI E	AAC' N	rati Y	CT S
241 77	GACCAA D Q	GAT(D	GCA(A	GTC <i>I</i> V	AGG(R	GCG' A	rtte F	ECTO A	GTC G	CTTC L	GAC R	E E	TTG I	GTT G	TCA F	TGC M	CCCI P	AAAC K	SCT A
301 97	TACACA Y T	TTC' F	TCC! S	ATTI I	rtc: F	rac: Y		AGGC R	CAGA Q	AGAG R	E E			AGA K	ATTA I	TTT I	TAT(Y	GACI D	TG L
361 117	TTCTAC F Y	AGC S	GCT? A	AAA(K	ATT D	rtg(L	GACA D	ACTI T	TC1 F	raca Y	AGI K	ACTG T	TAG V	CCI A	Y Y	G G	CGA) R	ATCI I	TAT Y
421 137	TTCAAC F N	'GAG' E	TAT(Y	CAGI Q	rtc <i>i</i> F	ATG' M	rato Y	ECTI A	TCI F	PTATO Y	SCTO A	ECGA A	ATTA I	TTC	AGC Q	GCI R	CT(S	SATA D	ACC T
481 157	ACAGGA T G	ATC(GTC1 V	TTAC L	CCA(P	GCT(A	CCAT P	PATO Y	BAAC E	CTG1 L	TATO Y	CCTG P	AAT E	'ATI Y	TCI F	'TG <i>I</i> L	AACI N	ATGI M	'AT Y
541 177	ACGATO T I		AGA! R		raco Y			CAGA Q	ATG(M	CAAA Q	AGT(S	G G	TAT I	TCA F	ATC N	AGC E	E E	GTTC V	ECT A
601 197	AGTAAC S N	TAT Y	GGT? G	ATCI I	rggi W	AAG: K	ATGO M	SATA D	ATA N	AACI N	ACT Y		TATT Y	'AC'I Y	ACA Y	AC'I N	'AC' Y	rct <i>i</i> s	AT N
661 217	CCCTTG P L		TAC! Y	AGA! R)TA <i>l</i> N	CAG Q		raca Y					TGA L	CAG T	AAG E	ACA D	ATA(I	GGC7 G	:GG W
721 237	AACTCT N S	'TAC' Y		ract Y	rac: Y	F F	CAC <i>I</i> H	ATC N	TTI L	ATGC M	CTT P	rrci F	rggg W	GCA G	AAG K	G G	EAG(GACI D	TT F
781 257	ATTGGT I G	'ATC' I	TTCI F		GAA(E	CGC R	CGT(R	GGA(BAAT E	rtci F	'AC' Y			TCI F	ATC Y	AGC Q	CAA(Q		TTG L
841 277	TCTCGT S R	'TAC' Y					TTGA L		ATC N	GGC1	TG(L	G G	AAA E	I I	CAG P	ATT D	TTC: F	rcti s	rgg W
901 297	TACCAA H Q																		
	GCTCAA A Q																		TC F
	CTTGAT L D											·	OTT!					GCAT A	
	AAACAA K Q														G G		TTT' F	`	CAA Q
1141 377	GGAAAC G N				-									'ATG Y	SACG D	ACT D	rcc' s	raco Y	
1201 397	ATCATO I I												rcce s					TTC(F	
	CCGTCT P S			-											TCI F	TACI Y		CTC: L	

2221 AAAAAAAAA

Nummer: Int. Cl.⁷: DE 100 41 541 A1 C 07 K 16/00

Offenlegungstag: 14. März 2002

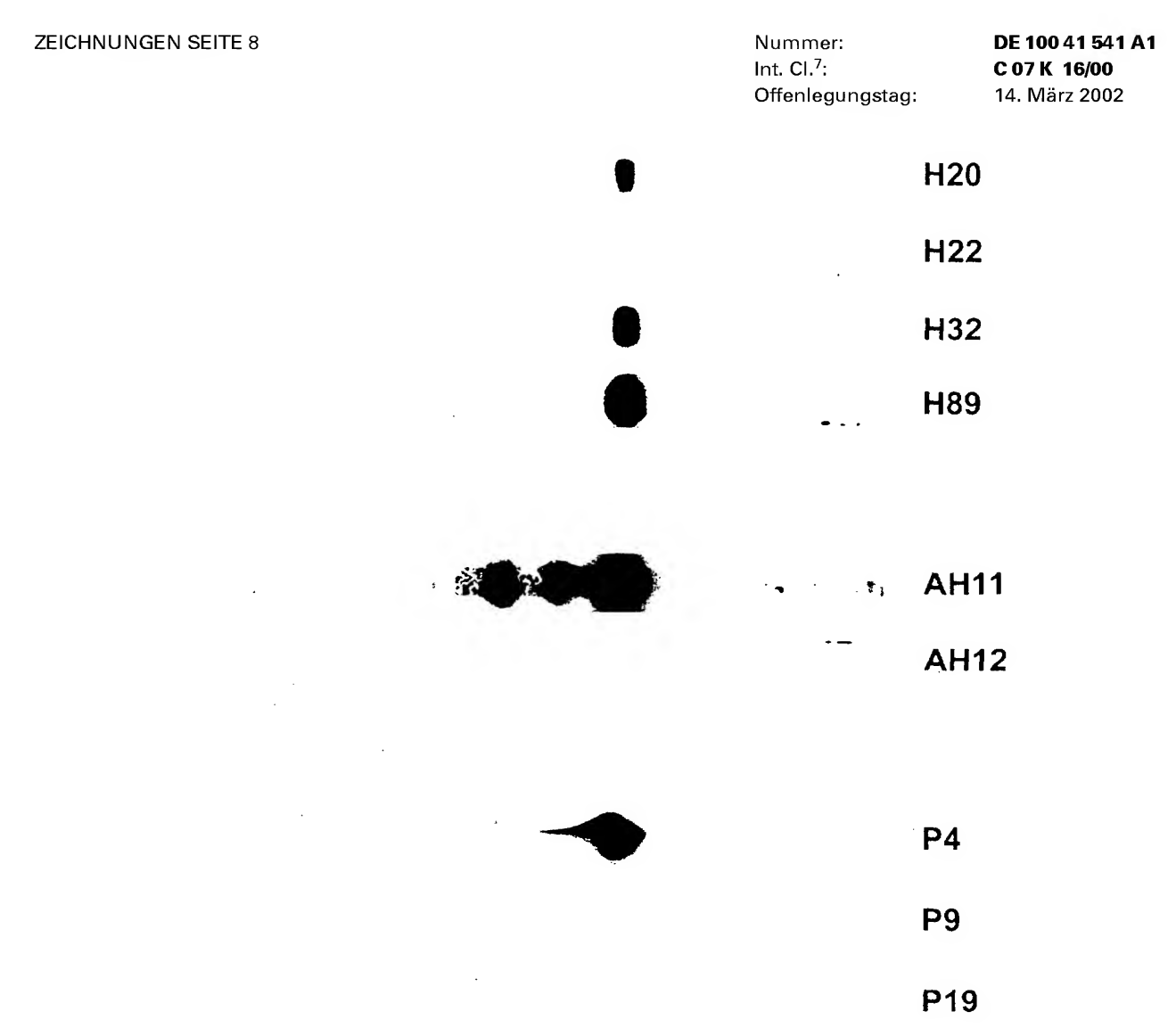
1321 AACAAGATCATGAGCTACATTGTACAGTACAAGGAATGGTTGGAGCCCTATGATCAAGAG 437 N K I M S Y I V O Y K E W L E P Y D O E 1381 GTACTTCACTACTCCGGTGTCAAGATCAATGACGTCAGTGTTGGTAACTTGACTACCTTC 457 V L H Y S G V K I N D V S V G N L T T F 1441 TTCGAGTACTATGACTTCAACGCCACCAATGCAGTTTTCTTAAGTGACCAAGAGATTCAA 477 FEYYDFNATNAVFLSDQEIO 1501 CAACAATATTCTTCATTCATCGTACGTCAACCGCGTTTGAACCACGAACCTTTCTCCGTG 497 Q Q Y S S F I V R Q P R L N H E P F S V 1561 ACCATCGATGTTAAGTCTGACGTTGAGGCGGAAGCGTACTTCAAGATCTTTGTTGGTCCT 517 T I D V K S D V E A E A Y F K I F V G P 1621 AAATATGATGGAGAAGGTCGCCCTCTTAGCTTGGAAGATAACTGGATGAACTTCGTGGAA 537 K Y D G E G R P L S L E D N W M N F V E 1681 TTGGACTGGTTCACCCACAAATTGACGTCAGGACAGAACAAGGTTGAGCGCAAATCTGAG 557 L D W F T H K L T S G Q N K V E R K S E 1741 GAATTCTTCTTTTAAAGAGGACTCCGTCTCAATGTCTAAGATCTATGAACTCCTGAAA 577 E F F F K E D S V S M S K I Y E L L K 1801 CAGGGCCAGGTACCTGAAAGCATGTCCGAAGACTACGACTCTATGCCAAGCAGACTGATG 597 O G O V P E S M S E D Y D S M P S R L M 1861 TTGCCCAGAGGCACTCCGGGTGGTTTCCCTGTACAGTTCTTCGTCTTCGTGTACCCATAC 617 L P R G T P G G F P V Q F F V F V Y P Y 1921 CAAGCTCTCAGCAAAGACCTAGAGGCTATGAAGAATATCATCCTTGACAACAAACCTTTG 637 O A L S K D L E A M K N I I L D N K P L 1981 GGCTATCCATTTGACCGTCCTGTCGAGTACCCGTATCTCTTCTTACAACCTAATATGTAC 657 G Y P F D R P V E Y P Y L F L Q P N M Y 2041 TTTGAAGACGTCAATATCTACCACAGAGGCCCTCAATACCCCTGGTGGAGTAATGGCCAA 677 FEDVNIYHRGPQYPWWSNGQ 697 F R L N E V P R O *

101 710/173

Nummer: Int. Cl.⁷: Offenlegungstag: **DE 100 41 541 A1 C 07 K 16/00**14. März 2002

Fig. 6

1	TA	ACTO	GTTA	ATTG	CTC	AGT	'GAT	TAA'	AGA	TTA	GTT	'ATT	ATA	TTG	TCA	AGA	AGC	TGA	TAC	GTT
61	TG	CAA	AATC	CATC	ATG M	AAT N	TTC F	GCC A	GGT G	AAA K	GTT V	GTA V	ATT I	GTA V	ACC T	GGT G	GCT A	AGC S	TCC S	GGT G
121 17	AT'	-	AGCA A		'ACA T	GCT A	'GTG V	TTC F	CTA L	TCG S	AAA K	CTA L	.GGC G	GCT A	AAG K	CTT L	TCT S	CTG L	ACG T	GGA G
181	CG'	raac	CGTC	GAG	RAAT	CTI	'AAG	AAA	GTT	AGT	'CAG	GAT	TGC	GAA	AAA	TCC	ACC	CAG	ACA	CAC
37		N	V	E	N	L	K	K	V	S	Q	D	C	E	K	S	T	Q	T	H
241	TA(CAT(CGC(CGCC	GAC	TTA	ACC	'AAA	GAA	AAA	GAT	'ATT	'GAA	AAT	ATC	GTT	AAA	AGC	ACC	ATT
57	Y	I	A	A	D	L	T	K	E	K	D	I	E	N	I	V	K	S	T	I
301 77	GA'	raa <i>l</i> K	ATAC Y	CGGC G	CAA Q	L CTI	'GAC D	GTC V		GTC V	'AAT N	'AAT N	GCT A	GGC G	ATT I	CTT L	GAG E	ACT T	GGT G	TCC S
361	AT(CGA/	AAA	CACA	ATCG	TTA	A	CAG	TAC	GAC	AGG	TTA	ATG	AAT	ACA	AAT	GTG	CGC	TCA	ATT
97		E	N	T	S	L	A	Q	Y	D	R	L	M	N	T	N	V	R	S	I
421	TA'	PTA	CTTA	AACC	OTA:	CTG	GCA	GTC	CCA	CAC	CTT	CTC	AAA	ACC	AAA	GGT	AAC	ATT	GTG	AAT
117	Y	Y	L	T	M	L	A	V	P	H	L	L	K	T	K	G	N	I	V	N
481	GT.	ATC'	TAGT	rgto	CAAT	GGG	ATC	AGG	TCT	TTC	CCI	'GG'I	'GTA	CTG	GCT	TAC	TAA	'GTT	TCG	AAG
137	V	S	S	V	N	G	I	R	S	F	P	G	V	L	A	Y	N	V	S	K
541	TC:	AGC:	TGT <i>I</i>	AGAI	CAC	TTT	ACA	AGA	TGT	GTI	GCA	CTT	'GAA	TTG	GCC	CCG	AAA	.GGG	GTA	.CGA
157	S	A	V	D	Q	F	T	R	C	V	A	L	E	L	A	P	K	G	V	R
601	GT'	raa:	rTG1	rgte	raag	CCA	AGGA	V.GTC	TTA!	TTG	ACA	GAA	CTG	CAG	AAG	CGT	GGG	GGT	TTG	AAC
177	V	N	C	V	N	P	G		I	L	T	E	L	Q	K	R	G	G	L	N
661	GA	CCA(GCA(TATE	GCA	AGCA	TTI	CTG	GAG	AGA	ACC	'AAG	GAG	ACA	CAT	GCC	TTG	GGC	CGG	CCG
197	D	Q	Q	Y	A	A	F	L	E	R	T	K	E	T	H	A	L	G	R	P
721	GG.		ACC(E	GAC	GTT	GCA	AGCI	'ACT	'ATT	GCT	TTC	TTG	GCC	AGT	GAA	TTA	.GCA	AGC	'AAT'
217	G		P	E	E	V	A	A	T	I	A	F	L	A	S	E	L	A	S	N
781 237	AT	CAC' T	TGG <i>I</i> G	AGCC A	CAGT S	GTG V	SCCI P	GTA V	GAC D	GGI G	GGI G	CGC R	CAT H	GCC A	ATG M	TGT C	CCA P	.CGA R	AAT. *	TTT
841	TT'	TTA	ATA	LAA!	ACA	ATGI	TAP	TTT	'TTT	TTT	TAC	TAT:	ATT.	.CAA	TTT	TTC	AAT	'CCA	AGC	ATT
901	TT.	ACA	ATG	ATC#	AAA	GTGT	CTA	AAA	CCI	TTT.	GAA	TAT	TGI	'ACA	ATA	AAA	TTT	'TTA	TAT	'ATT
961	AT.	AGA'	TTAI	\GT <i>F</i>	AAA	AAC	TTC	CATA	TAC	CTA	TAA	LTTI	GTG	TCA	TAT.	'GGA	TGT.	'CCA	TGT	GTT
1021	CA'	rata	TTT	TGT	TAT	'AAC	CTI	'GTT	TTA	TTA	AAA	TAA	AAA	CAA	ATA	ATA	AAA	AAA	AA	



200

kDa

Fig. 7

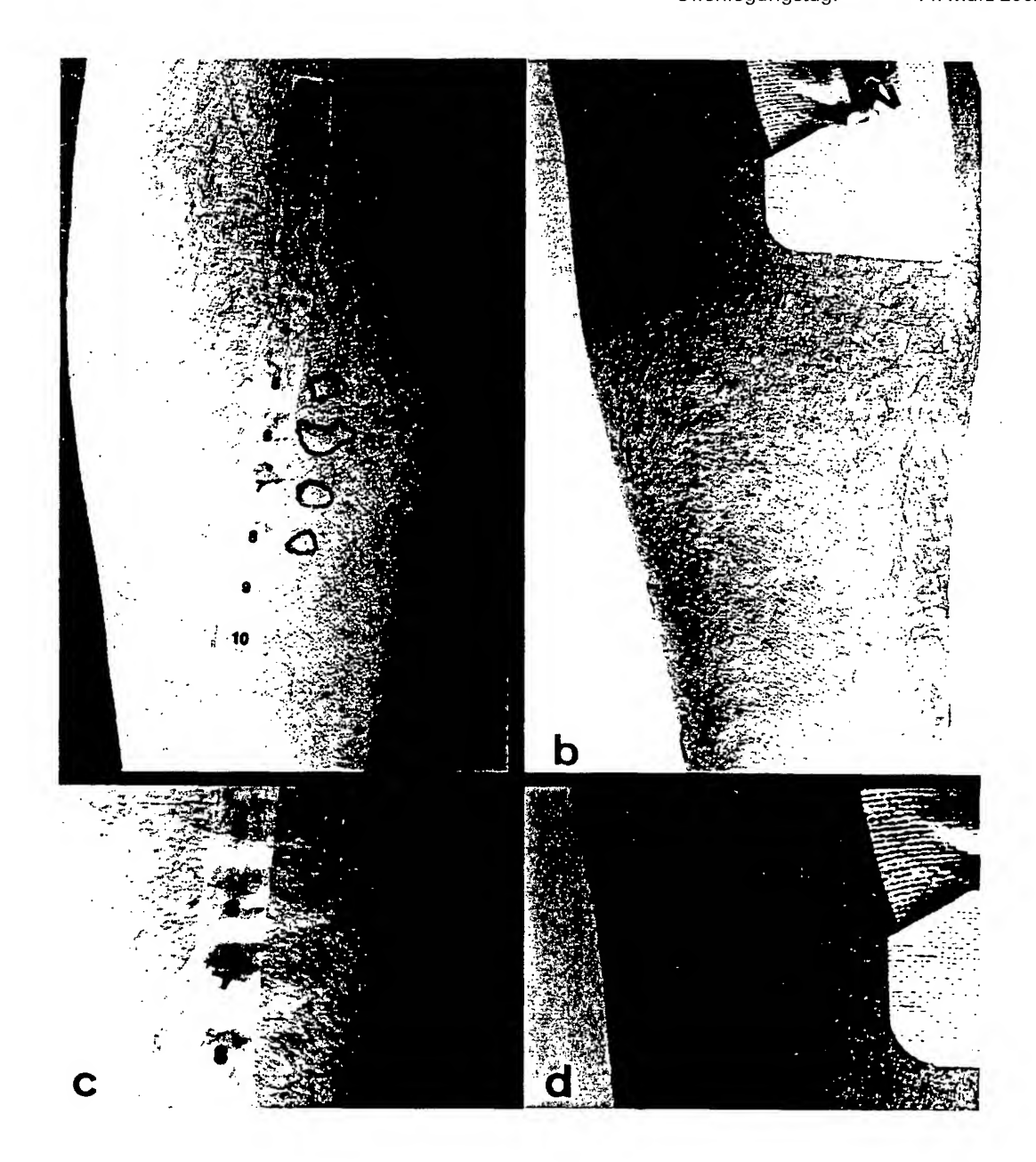


Fig. 8

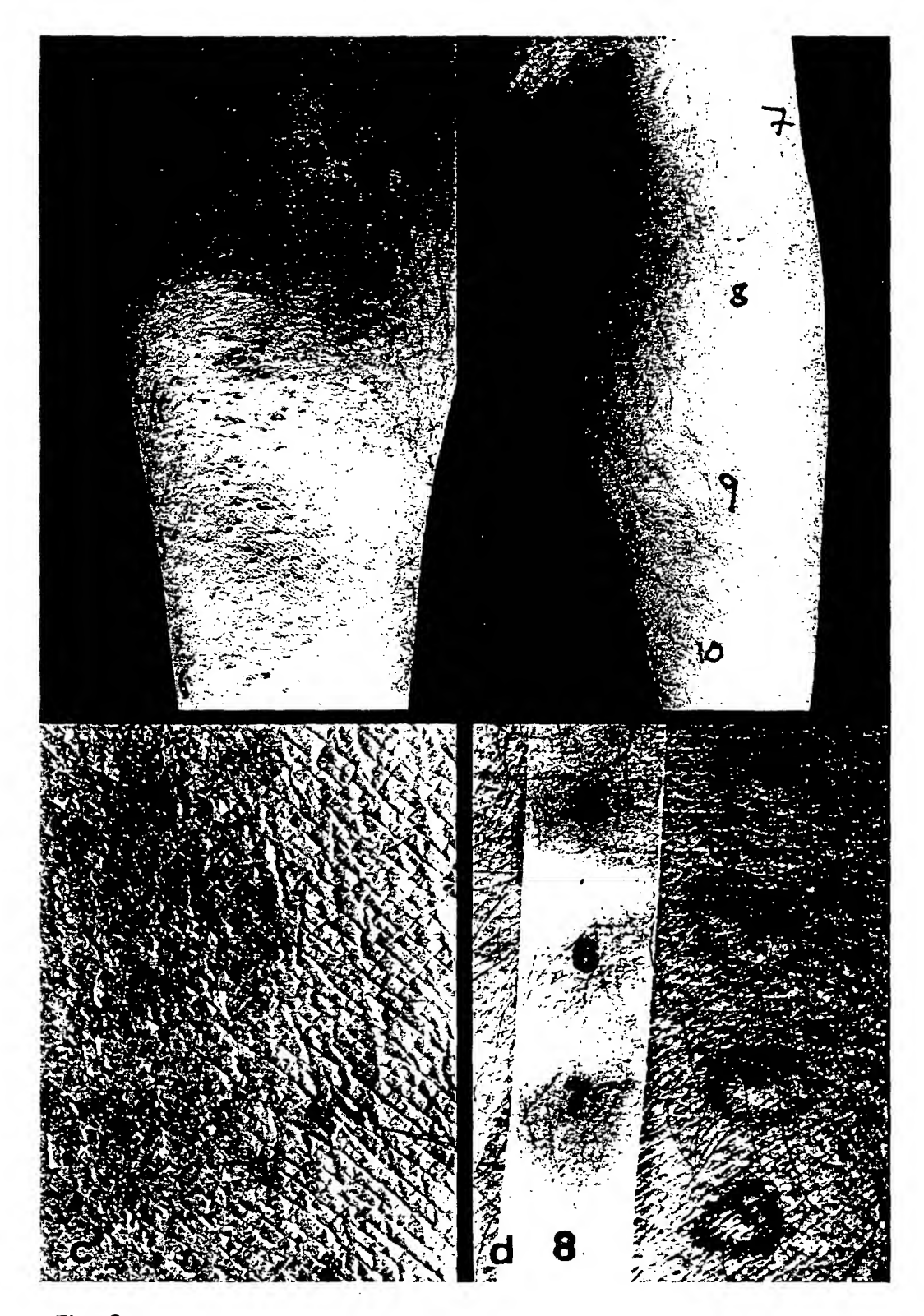


Fig. 9

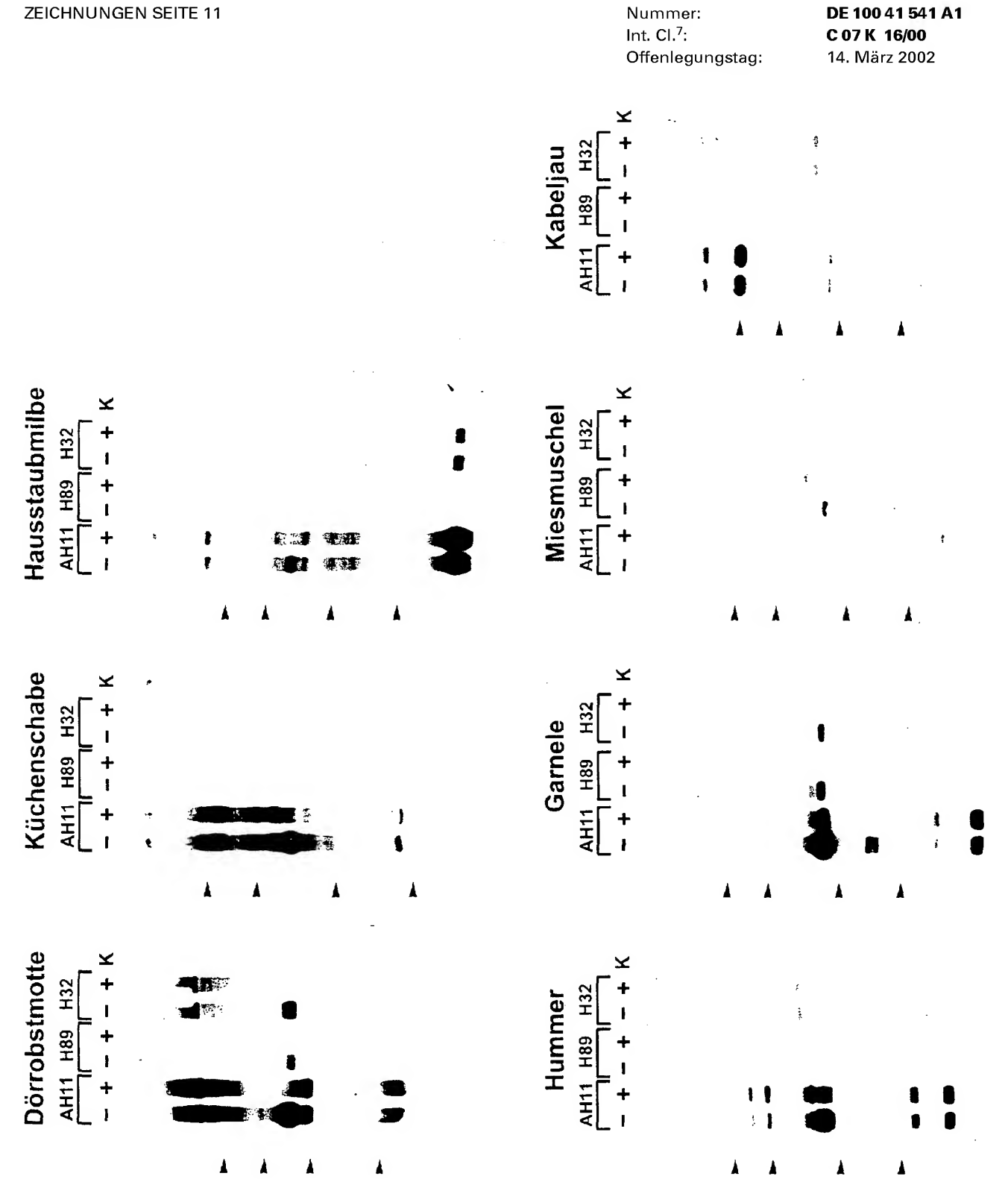


Fig. 10